

# Prazil N Orale 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli

Autorisert

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Prazil N Orale 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kalv

gris

slaktegris

kalkun

slaktekylling

kanin

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
20.00 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
4.00 gram / 100.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Mikstur, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Bruk i drikkevann/melk:**

- 

#### **kalv**

- Slakt. 20 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **gris**

- Slakt. 8 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **slaktegris**

- Slakt. 8 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

### **Bruk i drikkevann:**

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 9 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

**slaktekylling**

- Slakt. 4 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

**kanin**

- Slakt. 6 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EW09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma Research B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/09/1979

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

8/05/2002

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.