

Methoxasol-T oral solution for pigs and broilers

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Methoxasol-T oral solution for pigs and broilers

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/12/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9106

Data da alteração do estado de autorização:

25/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0131/001

Estados-Membros envolvidos:

Alemanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.