

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

Autorizat

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Porc (pentru îngrășat)

Curcă

Găină (broiler)

Iepure

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut/lapte

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

20.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut/lapte:

-

Vițel

- Carne și organe. 20 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porc (pentru îngrășat)

- Carne și organe. 8 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Administrare în apa de băut:

-

Curcă

- Carne și organe. 9 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 4 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Iepure

- Carne și organe. 6 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.

Data autorizației de comercializare:

14/09/1979

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

8/05/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.