

File downloaded on 2026-06-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000091020>

BICOXAN

Ni odobreno

- Sulfaquinoxaline sodium
- Trimethoprim

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BICOXAN

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

150.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Farmaceutvska oblika:

Peroralna raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

•

Turkey

- Meat and offal. 20 day

Us0 non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

brojler

- Meat and offal. 7 day

Us0 non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01EW16

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/10/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/05/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.