

SULFADIAZINE 200 g/l +
TRIMETHOPRIM 40 g/l/ Δ.

Κόκκορης & ΣΙΑ Ο.Ε.

"Pharmaqua", διάλυμα για
χορήγηση με πόσιμο νερό, για
ορνίθια κρεοπαραγωγής και
κονίκλους

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SULFADIAZINE 200 g/l + TRIMETHOPRIM 40 g/l/ Δ. Κόκκορης & ΣΙΑ Ο.Ε. "Pharmaqua",
διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό, για ορνίθια κρεοπαραγωγής και κονίκλους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kanin

Slagtekylling

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Kanin

- Meat and offal. 5 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 5 dag

να μη χρησιμοποιείται σε ωτόκες όρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmaqua O.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/05/2022

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dox-al Italia S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

51463/19-05-2022//09-06-2022/K-0252301

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/06/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.