

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

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Lapin

- Viande et abats. 5 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 5 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmaqua O.E.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/05/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/06/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.