

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

Odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#)
[talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

40.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Rabbit

- Meat and offal. 5 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 day

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW10

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pharmaqua O.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/05/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dox-al Italia S.p.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

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

Datum promjene statusa odobrenja:

8/06/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.