

# OPODIARRHEE(02572)

Mhux awtorizzat

- Phthalylsulfathiazole

## Product identification

**Isem tal-mediċina:**

OPODIARRHEE(02572)

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [English](#)

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu orali

## Product details

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Forma farmaċewtika:**

Pillola

**Withdrawal period by route of administration:****Użu orali:**

- Dog
  - Cat
- 

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QA07AB02

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Laboratoire Perrigo France

---

**Marketing authorisation date:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Ceva Sante Animale

---

**Awtorità responsabli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/1263669 5/1988

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

3/07/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035487>