

Maternyl

Awtorizzat

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Maternyl

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)

[Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

In drinking water use:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 4 day

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 4 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EW13

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliz Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż
Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Norwegian

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

17/09/2003

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Awtorità responsabbli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

6933105.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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