

Atussin szirup

Awtorizzat

- Dextromethorphan hydrobromide
- Chlorphenamine maleate
- Ephedrine hydrochloride
- Guaifenesin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Atussin szirup

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

500.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

71.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

500.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

900.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Mistura

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QR05FA02

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](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ungeriz](#)

Disponibbli biss fi [Ungeriz](#)

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](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

8/01/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Awtorità responsabli:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

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

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/01/1999

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