

# Quadrosol Pour-On 200 mg/ml

## Pour-on oplossing

Awtorizzat

- Levamisole

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Quadrosol Pour-On 200 mg/ml Pour-on oplossing

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu biex tferragħ

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

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

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni biex tferragħ

---

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

**Użu biex tferragħ:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

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

QP52AE01

---

**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](#)

---

**Disponibbli fi:**

Belgium

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## 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](#)

---

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

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

23/08/1988

---

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

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Awtorità responsabbli:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

BE-V144164

---

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

23/12/2015

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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