

Sulfachinossalina 20% liquido

Chemifarma

Awtorizzat

- Sulfaquinoxaline

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Sulfachinossalina 20% liquido Chemifarma

Sustanza attiva:

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](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni orali

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

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 35 day

Uso non autorizzato in galline che producono uova destinate al consumo umano

-

Rabbit

- Meat and offal. 22 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EQ16

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

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

Chemifarma S.p.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/11/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Chemifarma S.p.A.

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

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

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

14/01/2007

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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