

SULFADIAZINE+TRIMETHOPRIME/ANAFASIS (10+2)G/100G ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Awtorizz

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

SULFADIAZINE+TRIMETHOPRIME/ANAFASIS (10+2)G/100G ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ
ΔΙΑΛΥΜΑ

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

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:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
2.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

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

Użu orali:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 4 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 3 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EW10

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Portugiż](#)

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

Anafasis Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

16/03/1993

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

30546/14/05-06-2015/K-0210001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

3/11/2021

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