

SULFADIAZINE 200 g/l +
TRIMETHOPRIM 40 g/l/ Δ.

Κόκκορης & ΣΙΑ Ο.Ε.

"Pharmaqua", διάλυμα για
χορήγηση με πόσιμο νερό, για
ορνίθια κρεοπαραγωγής και
κονίκλους

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SULFADIAZINE 200 g/l + TRIMETHOPRIM 40 g/l/ Δ. Κόκκορης & ΣΙΑ Ο.Ε. "Pharmaqua",
διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό, για ορνίθια κρεοπαραγωγής και κονίκλους

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Konijn

- Meat and offal. 5 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 5 day

να μη χρησιμοποιείται σε ωτόκες όρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmaqua O.E.

Handelsvergunningsdatum:

18/05/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dox-al Italia S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

51463/19-05-2022//09-06-2022/K-0252301

Datum toelatingswijziging:

8/06/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.