

Sulfadimetossina 2,5% -
Sulfachinossalina 2,5% -
Diaveridina 2,5% liquido
Chemifarma - soluzione per uso
orale per uccelli da gabbia e da
voliera

Dopuszczony

- Diaveridine
- Sulfaquinoxaline
- Sulfadimethoxine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Sulfadimetossina 2,5% - Sulfachinossalina 2,5% - Diaveridina 2,5% liquido
Chemifarma - soluzione per uso orale per uccelli da gabbia e da voliera

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#)

[fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AG53

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Italy

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Chemifarma S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/06/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chemifarma S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/06/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.