

# ESB3 Bio, 300mg/g, Prášek pro perorální roztok

Zugelassen

- Sulfaclozine

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ESB3 Bio, 300mg/g, Prášek pro perorální roztok

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Truthuhn

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

262.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP51BA03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

### **Zulassungsdatum:**

29/12/2000

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

96/037/00-C

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/06/2011

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.