

Sulfaquinoxalin Na neu

Zugelassen

- Sulfaquinoxaline sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfaquinoxalin Na neu

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn, zur Fleischproduktion

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

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QP51AG03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID1) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 100 Gramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

7/07/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

KLAT Chemie GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6246008.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/07/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels