

# SB 100 water soluble powder

Zugelassen

- Sulfaclozine sodium monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

SB 100 water soluble powder

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn

Henne

Truthuhn

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

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

Taube

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

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

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за консумация от хора

•

**Henne**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за консумация от хора

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за консумация от хора

---

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

QP51AG04

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Novastar Sb EOOD

---

**Zulassungsdatum:**

30/03/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2510

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/02/2020

---

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.