

Sulfachinossalina 20% liquido

Chemifarma

Zugelassen

- Sulfaquinoxaline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfachinossalina 20% liquido Chemifarma

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

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 Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

Usò non autorizzato in galline che producono uova destinate al consumo umano

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

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

QJ01EQ16

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Chemifarma S.p.A.

Zulassungsdatum:

29/11/1982

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/01/2007

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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