

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Εξουσιοδοτημένο

- Sulfaclozine sodium

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο
Ινδοόρνιθα
Φασιανός
Κουνέλι

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

• **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

• **Φασιανός**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

• **Κουνέλι**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP51AG04

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PHARMAGAL s.r.o.

Marketing authorisation date:

30/11/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

PHARMAGAL s.r.o.

Αρμόδια αρχή:

USKVBL

Αριθμός άδειας:

96/105/00-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

29/11/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053284>