

Sulfaclozin-Na 600 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Truthühner

Εγκριμένο

- Sulfaclozine sodium monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Sulfaclozin-Na 600 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Truthühner

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian
Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Turkey (hen)

- Meat and offal. 21 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

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

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 16 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP51AG04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/10/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6933022.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/10/2002

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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