

SB 100 water soluble powder

Εγκεκριμένο

- Sulfaclozine sodium monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SB 100 водоразтворим прах

SB 100 water soluble powder

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Ορνιθα

Ινδοόρνιθα

Κουνέλι που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Πτηνά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός

Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

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

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 14 Ημέρα

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

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Novastar Sb EOOD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/03/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-2510

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/02/2020

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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