

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorizado

- Sulfaclozine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Faisanes

Conejos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- Meat and offal. 15 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

-

Pavos

- Meat and offal. 15 Día

-

Faisanes

- Meat and offal. 15 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 15 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51AG04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

30/11/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmagal spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/105/00-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.