

KLOZANIT 300 mg/g prášek na perorálny roztok

Autorisé

- Sulfaclozine sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KLOZANIT 300 mg/g prášek na perorálny roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Lapin

Faisan

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Poulet

- Viande et abats. 16 day

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Dinde

- Viande et abats. 28 day

-

Lapin

- Viande et abats. 16 day

-

Faisan

- Viande et abats. 28 day

Administration dans l'alimentation:

-

Poulet

- Viande et abats. 16 day

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Dinde

- Viande et abats. 28 day

-

Lapin

- Viande et abats. 16 day

-

Faisan

- Viande et abats. 28 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP51AG04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Animed s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/11/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Animed s.r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/0046/95-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/11/1995

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.