

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

Autorisé

- Sulfaclozine sodium monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde (dinde)

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Dinde (dinde)

- Viande et abats. 21 day
- Egg. no withdrawal period

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

•

Poulet

- Viande et abats. 16 day
- Egg. no withdrawal period

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

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

QP51AG04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/10/2002

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6933022.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/10/2002

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.