

SULFACHLORPYRAZIN NATRIUM

Autorisé

- Sulfachlorpyrazine

Product identification

Dénomination du médicament:

СУЛФАХЛОРПИРАЗИН НАТРИЙ
SULFACHLORPYRAZIN NATRIUM

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton (agneau)

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Dinde

Chèvre (chevreau)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
99.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson:

• **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 14 day

• **Lapin**

- Viande et abats. 14 day

• **Poultry**

- Viande et abats. 14 day

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

• **Dinde**

- Viande et abats. 21 day

• **Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 14 day

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

QJ01EQ12

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Sudachim Ltd.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Vet - Partners OOD

Autorité responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numéro de l'autorisation:

0022-2277

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/05/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096109>