

SALICOX 300 mg/g prášek na perorálny roztok

Felhatalmazott

- Sulfaclozine sodium

Product identification

Készítmény neve:

SALICOX 300 mg/g prášek na perorálny roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

csirke

házipulyka

fácán

nyúl

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

- **csirke**

- Meat and offal. 15 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

- **házipulyka**

- Meat and offal. 15 day

- **fácán**

- Meat and offal. 15 day

- **nyúl**

- Meat and offal. 15 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP51AG04

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

PHARMAGAL s.r.o.

Marketing authorisation date:

30/11/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PHARMAGAL s.r.o.

Felelős hatóság:

USKVBL

Engedély száma:

96/105/00-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/11/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053284>