

# ESB3 Bio, 300mg/g, Prášek pro perorální roztok

Autorizzato

- Sulfaclozine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ESB3 Bio, 300mg/g, Prášek pro perorální roztok

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Coniglio

tacchino

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

262.11 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- uova. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

•

**polli**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- uova. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP51BA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/12/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/037/00-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/06/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.