

# Sulfaclozin-Na 60%

Autorizzato

- Sulfaclozine sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Sulfaclozin-Na 60%

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Tacchino (femmina adulta)  
polli

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
600.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Tacchino (femmina adulta)**

- carni e frattaglie. 21 giorno
- uova. no withdrawal period

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

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 16 giorno
- uova. no withdrawal period

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

---

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

QP51AG04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

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

25/10/2002

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6933022.00.00

---

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

25/10/2002

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.