

# SULFAZONE

Autorizzato

- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Menadione
- Sulfaquinoxaline
- Furazolidone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

SULFAZONE

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

uccelli da gabbia e da voliera

### Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

0.30 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

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

QP51AG53

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

### **Descrizione della confezione:**

Busta da 45 g

Busta da 5 g

BARATTOLO DA 100 g

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

---

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

14/11/1991

---

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

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

12/09/2007

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti