

# Sulfaclozin-Na 600 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Truthühner

Registruotas

- Sulfaclozine sodium monohydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Sulfaclozin-Na 600 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Truthühner

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kalakutė

Naminė višta

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
600.00 miligramai / 1.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

**Kalakutė**

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.
- Kiaušinis. no withdrawal period

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

- 

**Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Kiaušinis. no withdrawal period

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP51AG04

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Germany

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

---

**Registruotojas:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Rinkodaros leidimo data:**

25/10/2002

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registracijos numeris:**

6933022.00.00

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/10/2002

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.