

SALICOX 300 mg/g prášek na perorální roztok

Toegelaten

- Sulfaclozine sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SALICOX 300 mg/g prášek na perorální roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Fazant

Konijn

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Kip

- Meat and offal. 15 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

-

Kalkoen

- Meat and offal. 15 day

-

Fazant

- Meat and offal. 15 day

-

Konijn

- Meat and offal. 15 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AG04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmagal spol. s r.o.

Handelsvergunningsdatum:

30/11/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmagal spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/105/00-S

Datum toelatingswijziging:

29/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.