

SULFAZONE

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SULFAZONE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kooivogels

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
90.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QP51AG53

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Fins](#) [Zweeds](#)
[Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningsdatum:

14/11/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

12/09/2007

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.