

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Dopuszczony

- Sulfaclozine sodium

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat and offal. 15 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

-

Turkey

- Meat and offal. 15 day

-

Pheasant

- Meat and offal. 15 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 15 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AG04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmagal spol. s r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/11/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pharmagal spol. s r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/105/00-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/11/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.