

SULFAZONE

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SULFAZONE

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego
inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês
sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.40 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51AG53

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

14/11/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

12/09/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.