

# 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](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](http://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.