

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorizat

- Sulfaclozine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Curcă

Fazan

Iepure

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Găină

- Carne și organe. 15 zi

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

-

Curcă

- Carne și organe. 15 zi

-

Fazan

- Carne și organe. 15 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AG04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmagal spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

30/11/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmagal spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/105/00-S

Data modificării statusului autorizației:

29/11/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.