

SULFACHLORPYRAZIN NATRIUM

Autorizat

- Sulfachlorpyrazine

Product identification

Denumirea medicamentului:

СУЛФАХЛОРПИРАЗИН НАТРИЙ
SULFACHLORPYRAZIN NATRIUM

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Oaie (miel)
Iepure
Păsări de curte
Curcă
Capră (ied)

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
99.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Oaie (miel)**

- Carne și organe. 14 zi

• Iepure

- Carne și organe. 14 zi

• Păsări de curte

- Carne și organe. 14 zi

не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за консумация от хора

• Curcă

- Carne și organe. 21 zi

• Capră (ied)

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EQ12

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Sudachim Ltd.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Vet - Partners OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:

0022-2277

Data modificării statusului autorizației:

11/05/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096109>