

# SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

Oprávnený

- Sulfaclozine sodium

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

SALICOX 300 mg/g prášok na perorálny roztok

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

#### **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

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51AG04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

HDPE biela širokohrdlá dóza, HDPE biely uzáver s poistným krúžkom, LDPE transparentný vnútorný medziuzáver (1x1 kg)

PP biela širokohrdlá dóza, LDPE biely uzáver s poistným krúžkom (1x250 g)

PE/Al/PET vrecko (1x50 g)

PE/Al/PET vrecko (5x20 g)

PP biela širokohrdlá dóza, LDPE biely uzáver s poistným krúžkom (1x50 g)

PP biela širokohrdlá dóza, LDPE biely uzáver s poistným krúžkom (5x20 g)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

30/11/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/105/00-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/11/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents