

Suramox 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Suramox 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

бройлер

- Meat and offal. 1 day

Nelietot putniem, kuru olas izmanto vai paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

18/02/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

FC France S.A.S.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/08/1717

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/02/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.