

SURAMOX / STABOX 50 % O.S.P. POULTRY

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SURAMOX / STABOX 50 % O.S.P. POULTRY

Suramox 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Geflügel

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

бройлер

- Eggs. no withdrawal period

In the absence of a withdrawal period for eggs, do not use the product in laying hens that produce eggs for human consumption (4 weeks before the start of egg laying and during the laying period).

- Meat and offal. 1 day

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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

22/05/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

FC France S.A.S.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-00496

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/05/2001

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0122/001

Засегната държава членка:

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

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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

Листовка

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