

SUANOVIL 50 POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Разрешен

- SPIRAMYCIN ADIPATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SUANOVIL 50 POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

свиня

теле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.76 million international units / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

домашни птици

- Meat and offal. 10 day
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant la période de ponte.

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

теле

- Meat and offal. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA02

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 Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

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:

Dopharma France

Дата на разрешение за търговия:

29/08/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/1675316 7/1980

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/08/2010

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.

Package Leaflet and Labelling

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