

Suramox, 500 mg/g suukaudse lahuse pulber kanadele

Autoriseret

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Suramox, 500 mg/g suukaudse lahuse pulber kanadele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtekylling

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

•

- Meat and offal. 1 dag
- Egg. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[illegible]

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

27/03/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

FC France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1509

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/03/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.