

Suramox 500 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések részére A.U.V.

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Suramox 500 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések részére A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

5/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

FC France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.