

SURAMOX 1000 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS CANARDS ET DINDONS

Nicht
autorisiert

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SURAMOX 1000mg/G ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

SURAMOX 1000 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR POULETS CANARDS ET DINDONS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ente

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

871.24 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

20/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

125290/10-12-2018/K-0106204

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0370/001/DC

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

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