

Suanovil 50, poeder voor gebruik in drinkwater voor kippen

Údaraithe

- SPIRAMYCIN ADIPATE

Product identification

Ainm an chógais:

Suanovil 50, poeder voor gebruik in drinkwater voor kippen

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Le húsáid in uisce óil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le húsáid in uisce óil

Withdrawal period by route of administration:**Le húsáid in uisce óil:****• Chicken**

- Meat and offal. 21 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01FA02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Dopharma France

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir údaráithe:

REG NL 7301

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

12/09/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059130>