

SURAMOX / STABOX 50 % O.S.P. POULTRY

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

SURAMOX / STABOX 50 % O.S.P. POULTRY

STABOX 50% P.O.S. AVES

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

573.88 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Karencija prema putu aplikacije:**Kroz usta:**

-

Chicken (broiler)

- Eggs. no withdrawal period

In the absence of a withdrawal period for eggs, do not use the product in laying hens that produce eggs for human consumption (4 weeks before the start of egg laying and during the laying period).

- Meat and offal. 1 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:**Opis paketa:**

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/06/2001

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

FC France S.A.S.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

1391 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2023

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0122/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.