

SURAMOX 50% OSP

Neautorizat

- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

СУРАМОКС 50% ОСП

SURAMOX 50% OSP

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Găină (broiler)

Purcel înțărcat

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 7 zi

Не се разрешава употребата при птици носачки, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Purcel înțărcat

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

12/02/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1936-23.01.2013

Data modificării statusului autorizației:

23/11/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.