

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

Neautorizat

- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Rață

Găină (broiler)

Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
871.24 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

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 [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

20/02/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

125290/10-12-2018/K-0106204

Data modificării statusului autorizației:

9/12/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0370/001/DC

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

Documente

Combined File of all Documents

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