

Suramox, 500 mg/g suukaudse lahuse pulber kanadele

Ima dovoljenje
za promet

- Amoxicillin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Suramox, 500 mg/g suukaudse lahuse pulber kanadele

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

brojler

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01CA04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Estonia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/03/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

FC France S.A.S.

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1509

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

27/03/2008

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.