

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

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Suramox 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Geflügel

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- 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 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

22/05/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

FC France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-00496

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/05/2001

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0122/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Grekland Italien Luxemburg Portugal Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.