

# Suramox, 500mg/g, Prášek pro perorální roztok

Autoriseret

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Suramox, 500mg/g, Prášek pro perorální roztok

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Slagtekylling

### Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Anvendelse i drikkevand

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i foder:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag

**Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag

- 

**Slagtekylling**

- Meat and offal. 1 dag

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)  
Kun tilgængelig på [Czech](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Virbac

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

11/07/2002

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

FC France S.A.S.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/054/02-C

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/09/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.