

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS
STABOX 500 mg/g POLVERE PER SOLUZIONE ORALE PER SUINI

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
573.88 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Vía oral:

-

- Meat and offal. 14 Día

QJ01CA04

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Autorizado

Italia

Italia

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103164

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2002

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0120/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Grecia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.