

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos de engorde

- 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 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

22/05/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00496

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/05/2001

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0122/001

Estados miembros afectados:

Austria Grecia Italia Luxemburgo Portugal España

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042299>