

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Stabox 500 mg/g polvere per soluzione orale per polli

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:

Italia

Descripción del formato:

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:

103226

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2002

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

Combined File of all Documents

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