

SURAMOX 500 mg/g POS

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SURAMOX 500 mg/g POS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Pollitas

Gallinas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

-

Pollitas

- Meat and offal. 7 Día

-

Gallinas

- Meat and offal. 7 Día

Nu se va utiliza la găinile ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

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

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

21/04/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

130181

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/11/2025

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.