

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Prémélange médicamenteux

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von
Fütterungsarzneimitteln

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](#)

57.40 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

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

-

Porcino

- Meat and offal. 4 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:

Bélgica

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](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V375566

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/03/2023

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.

Prospecto

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.