

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

STABOX 50% P.O.S. AVES

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Œufs. 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).

- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 pot de 50 g

Poche de 3 kg

Poche de 2 kg

Poche de 1 kg

Poche de 500 g

Fût de 3 kg

Pot de 1,5 kg

Pot de 1 kg

Pot de 500 g

Pot de 200 g

Boîte de 1 pot de 100 g

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/06/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

FC France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1391 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2023

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0122/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Grèce Italie Luxembourg Portugal Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.