

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Prémélange médicamenteux

Non
autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
57.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

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

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/03/2003

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

Virbac

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V375566

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/09/2025

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 27/11/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 27/11/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 27/11/2025

[Télécharger](#)