

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Stabox Vet. 500 mg/g pulver til oral opløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

26/04/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

FC France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

31891

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/04/2001

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0120/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Grikkland Írland Ítalía Lúxemborg Holland
Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.