

# SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

573.88 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/05/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

FC France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00495

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/05/2001

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0120/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Grecia Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi  
Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.