

Stabox 500 mg/g Powder for Oral Solution for Pigs

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Stabox 500 mg/g 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:

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

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:

28/07/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

FC France S.A.S.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 05653/3039

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2024

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