

# SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Suramox 500 mg/g Poeder voor drank

Suramox 500 mg/g Poudre pour solution buvable

Suramox 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forma farmaċewtika:**

Trab għal soluzzjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:****Użu orali:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 14 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Belgium

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Virbac

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

24/12/2013

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

FC France S.A.S.

---

**Awtorità responsabbli:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

24/12/2013

---

**Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Numru tal-proċedura:**

FR/V/0120/001

---

**Stati Membri Kkonċernati:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.