

# SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

SURAMOX 50 POUDRE ORALE PORC

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Varken

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor drank

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

10/01/2000

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

FC France S.A.S.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/2462885 7/2000

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/01/2010

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0120/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk [België](#) [Denemarken](#) [Griekenland](#) [Ierland](#) [Italië](#) [Luxemburg](#)  
[Nederland](#) [Portugal](#) [Spanje](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.