

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SURAMOX 50 % POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR PIGS

STABOX 500 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL PARA CERDOS

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:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

9/05/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

FC France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

1389 ESP

Datum toelatingswijziging:

9/05/2001

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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