

SURAMOX / STABOX 50 % O.S.P. POULTRY

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

SURAMOX / STABOX 50 % O.S.P. POULTRY

Suramox 500 mg/g - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Geflügel

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

broiler

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Product details

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

573.88 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:**• broiler**

- Egg. no withdrawal period

In the absence of a withdrawal period for eggs, do not use the product in laying hens that produce eggs for human consumption (4 weeks before the start of egg laying and during the laying period).

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning, ikke for reiterasjon

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Additional information

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/05/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

FC France S.A.S.

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-00496

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/01/2010

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0122/001

Gjeldende medlemsstater:

AT EL IT LU PT ES

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042299>