

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

SURAMOX 50 POUDRE ORALE VOLAILLE

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

573.88 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

**Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Chicken (broiler)**

- Eggs. 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).

- Meat and offal. 1 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

17/10/2000

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

FC France S.A.S.

---

### **Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Número da autorização:**

FR/V/8682626 2/2000

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

17/10/2010

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0122/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Grécia Itália Luxemburgo Portugal Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.