

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Não
autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Prémélange médicamenteux

Suramox 5 % Premix 50 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von
Fütterungsarzneimitteln

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](#) [finlandês](#) [sueco](#)
[islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

57.40 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

2/03/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V375566

Data da alteração do estado de autorização:

23/09/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.

Folheto informativo

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

Rotulagem

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