

# SURAMOX 500 mg/g POS

Ima dovoljenje za promet

- Amoxicillin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

SURAMOX 500 mg/g POS

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Peroralni prašek

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Peroralna uporaba:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- 

#### **brojler**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 7 day

Nu se va utiliza la găinile ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Romania

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Virbac

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/04/2007

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

FC France S.A.S.

---

**Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

130181

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/11/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.