

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Porc

- Viande et abats. 6 day
 - Viande et abats. 6 day
 - Viande et abats. 6 day
 - Viande et abats. 6 day
 - Viande et abats. 6 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/04/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

39101

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/04/2006

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.