

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 6 day

- Meat and offal. 6 day

- Meat and offal. 6 day

- Meat and offal. 6 day

- Meat and offal. 6 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/04/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

FC France S.A.S.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

39101

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/04/2006

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.