

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
50.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)
50.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)
50.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)
50.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)
50.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
 - Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
 - Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
 - Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
 - Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai [Danish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispārāztītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

27/04/2006

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

FC France S.A.S.

Atbildīgā iestāde:

Danish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

39101

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/04/2006

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.