

# AXILLIN

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

AXILLIN

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
Varken  
Kalveren

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
114.78 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor drank

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Poultry**

- Eggs. no withdrawal period

en l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- Meat and offal. 2 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Status toelating:**

Valid

**Authorised in:**

Frankrijk

**Available in:**

Frankrijk

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

### **Marketing authorisation date:**

26/10/1989

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Toelatingsnummer:**

FR/V/7526029 3/1989

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

26/10/2009

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040149>