

Amoxicilline 150 inj., 150 mg/ml, suspensie voor injectie voor varkens

Toegelaten

- Amoxicillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Amoxicilline 150 inj., 150 mg/ml, suspensie voor injectie voor varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 42 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kartonnen doos met 1 kleurloze, glazen (type II) injectieflacon à 100 ml, afgesloten met een broombutyl rubberstop en aluminium felscapsule.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

18/12/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8787

Datum toelatingswijziging:

16/07/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents