

# Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Niet  
gemachtigd

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Biggen

Niet-herkauwende kalveren

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het voer

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Granulaat

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening in het voer:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

•

**Biggen**

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

**Oraal gebruik:**

•

**Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

---

**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:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ogris Pharma Vertriebsgesellschaft mbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

3/05/1994

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

8-00219

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/05/2022

---

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

## Documenten

### Bijsluiter

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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

### Etikettering

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