

# Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Varken**

- 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
- 

**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:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/04/2006

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

FC France S.A.S.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

39101

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/04/2006

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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