

Dokamox 100 mg/g

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dokamox 100 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
114.79 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisinert fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

gris

- Slakt. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Emdoka

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/09/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V377404

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/06/2023

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0047/001

Gjeldende medlemsstater:

IT NL

Generic of:

600000040301

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.