

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Stabox Vet. oralt pulver 50 mg/g

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

•

Svin

- Meat and offal. 6 dygn
 - Meat and offal. 6 dygn
 - Meat and offal. 6 dygn
 - Meat and offal. 6 dygn
 - Meat and offal. 6 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [danska](#)
Finns tillgänglig endast på [danska](#)
Finns tillgänglig endast på [danska](#)
Finns tillgänglig endast på [danska](#)
Finns tillgänglig endast på [danska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

27/04/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

FC France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

39101

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2006

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.