

MAXYL 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS AND PIGS

Неразрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MAXYL 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS AND PIGS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка
пиле
патица
свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пуйка

- Meat and offal. 5 day

-

пиле

- Meat and offal. 1 day

-

патица

- Meat and offal. 9 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetpharma Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

11/11/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

MR/V/0481/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/03/2026

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:IE/V/0325/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.