

# Amoxi-Mix 100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder und Schweine

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Amoxi-Mix 100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder und Schweine

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

телета с неразвити предстомашия

свиня

---

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене/мляко

Перорално приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

115.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Прах за перорален разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:****Прилагане във вода за пиене/мляко:**

- телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

**Перорално приложение:**

- свиня

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW täglich über das Trinkwasser oder aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Austria

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Animed Service AG

---

**Marketing authorisation date:**

5/04/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

AniMed Service AG

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на лиценза:**

8-00522

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

2/06/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Листовка

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

### Кратка характеристика на продукта

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

### Данни върху опаковката

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072599>