

# Amoxicillin-Uterusstäbe

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Amoxicillin-Uterusstäbe

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

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

говеда

овца

кон

свиня

---

**Начин на приложение:**

Вътрематочно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

800.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

**Фармацевтична форма:**

Таблетка

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Вътрематочно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

•

**овца**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

•

**кон**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 1 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 4 day

---

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

QG51AA03

---

**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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

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

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

---

## 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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

aniMedica GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/06/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

aniMedica GmbH

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

6101681.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/07/2007

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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