

UNI-AMOXICILIN, 510.2mg/g, Prášek pro perorální roztok

Neregistrováno

- Amoxicillin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

UNI-AMOXICILIN, 510.2mg/g, Prášek pro perorální roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (sele)

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

510.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Prase (sele)

- Maso. 7 day

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 1 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

papír pytel 1 x 14.7 kg

plast sud 1 x 9.8 kg

plast sud 1 x 4.9 kg

plast sud 1 x 980.0 g

plast láhev 1 x 490.0 g

plast láhev 1 x 98.0 g

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Univit s.r.o.

Datum registrace:

25/03/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Univit s.r.o.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/026/03-C

Datum změny stavu registrace:

3/01/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu