

Amoxin-Tabletten

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Amoxin-Tabletten

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Pes

Prase

Skot

Ovce

Kůň

Cesta podání:

Perorální podání

Intrauterinní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot (tele)

- Maso. 11 day oral

-

Prase

- Maso. 3 day oral

Intrauterinní podání:

-

Skot

- Maso. 4 day intrauterin

- Mléko. 1 day

-

Ovce

- Maso. 4 day intrauterin

- Mléko. 1 day

-

Kůň

- Maso. 4 day intrauterin

- Mléko. 1 day

-

Prase

- Maso. 4 day intrauterin

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

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

V.M.D.

Datum registrace:

21/12/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

PenCef Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

16430.00.00

Datum změny stavu registrace:

17/01/2008

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.