

AMOXY ACTIVE, 131 mg/g

Autoriseret

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AMOXY ACTIVE, 131 mg/g

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Diende kalv

Svin

Unghøne

Høne

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

131.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Diende kalv

- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

-

Unghøne

- Meat and offal. 3 dag

nu este permisa administrarea la gaini ouatoare pentru consum uman

-

Høne

- Meat and offal. 3 dag

nu este permisa administrarea la gaini ouatoare pentru consum uman

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/06/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150100

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/08/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.