

AMOXIPRO 10 % POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/ LE LAIT VEAU PORC POULET CANARD DINDE

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AMOXIPRO 10 % POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/ LE LAIT VEAU PORC POULET CANARD DINDE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkun

Unghøne til æglægning

Svin

Kalv

And

Kylling avl/æglæg

Slagtekylling

Æglæggende høne

Administrationsvej:

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

114.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalkun

- Meat and offal. 2 dag

-

Unghøne til æglægning

- Meat and offal. 2 dag

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 2 dag

-

And

- Meat and offal. 2 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 2 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 2 dag

•

Æglæggende høne

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses et productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

16/09/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/7044514 5/1997

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/09/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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