

# MEDITEK AMOX 500 mg/g prášek na perorální roztok

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

MEDITEK AMOX 500 mg/g prášek na perorální roztok

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Svin

Slagtekylling

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i drikkevand

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Pulver til oral opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 6 dag

- 

**Slagtekylling**

- Meat and offal. 7 dag

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

---

**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 [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

23/04/2012

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/036/12-S

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/04/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.