

Amoxi-Sleecol 800

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Amoxi-Sleecol 800

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intrauterin anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Uteritorie, tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intrauterin anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 4 dag

-

Får

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 4 dag

-

Hest

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG51AA03

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](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

30/06/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6248556.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/07/2007

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.

Indlægsseddel

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