

MIXACILLINA 100 MG/G

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MIXACILLINA 100 MG/G

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

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](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/01/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/03/2017

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.