

# Amoxicillin 15% WDT

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Amoxicillin 15% WDT

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Saugkalb  
Hund  
Schaf  
Katze  
Schwein  
Ferkel

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
172.21 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- 

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period

Schafe, von denen Milch für den menschlichen Verzehr gewonnen wird, sind von der Anwendung auszuschliessen.

- Fleisch und Innereien. 50 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche mit 100 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Zulassungsdatum:**

13/12/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6325334.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/12/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels