

Amoxicillin-Uterusstäbe

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amoxicillin-Uterusstäbe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

•

Rind

- Milch. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

Schaf

- Milch. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 1 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

QG51AA03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID30) 500 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylen) mit 500 Tablette

(ID20) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylen) mit 100 Tablette

(ID10) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel mit 10 Tablette

(ID31) 100 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 5 Blisterstreifen (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid; Aluminium) mit jeweils 20 Tablette

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:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

30/06/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6101681.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente