

Amoxi-Sleecol 800

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amoxi-Sleecol 800

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 zur intrauterinen Anwendung

**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

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

(ID5) 200 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 40 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID4) 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID3) 50 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID2) 20 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID1) 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

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:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

30/06/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6248556.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2007

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage