

Amoxy Active

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amoxy Active

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Hund

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID8) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 1 Kilogramm

(ID7) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyamid; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 5 Kilogramm

(ID6) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyamid; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 1 Kilogramm

(ID5) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyamid; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 100 Gramm

(ID4) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 500 Gramm

(ID3) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Eimer (Polypropylen) mit 5 Kilogramm

(ID2) 2.5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Eimer (Polypropylen) mit 2.5 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Eimer (Polypropylen) mit 1 Kilogramm

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

14/12/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

9725.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/08/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels