

Amoxid por belsőleges oldathoz sertés, szarvasmarha, házityúk és pulyka részére A.U.V.

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amoxid por belsőleges oldathoz sertés, szarvasmarha, házityúk és pulyka részére A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Saugkalb

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
800.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 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:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Zulassungsdatum:

29/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2004

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.