

Prodiamox 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perus e patos

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prodiamox 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perus e patos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Ente

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano. Não utilizar nas 4 semanas anteriores ao começo do período de postura nem durante a postura.

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QJ01CA04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Prodivet-Zn Nutricao E Comercio De Produtos Químicos Farmaceuticos E Cosmeticos S.A.

Zulassungsdatum:

27/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

193/01/09NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/01/2017

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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