

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Saugkalb

Schaf, Lamm

Huhn, zur Fleischproduktion

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се използва една седмица до началото на яйцеснасянето

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

QJ01CA04

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

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:

Zavet AD

Zulassungsdatum:

7/12/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zavet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2448/11.12.2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/12/2014

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.

Package Leaflet and Labelling

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