

Amoxisel-Trockensubstanz 100 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Zugelassen

- Amoxicillin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amoxisel-Trockensubstanz 100 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 1 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

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

QJ01CA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 30 Gramm; 279 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 5 Gramm, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk) und 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 46.5 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 5 Gramm; 46.5 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 5 Gramm, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk) und 1 Durchstechflasche (Glas) mit 46.5 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

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:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Zulassungsdatum:

17/06/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6750681.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/06/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente