

AMOXY ACTIVE, 131 mg/g

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

AMOXY ACTIVE, 131 mg/g

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

131.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 3 Ημέρα

nu este permisa administrarea la gaini ouatoare pentru consum uman

-

Ορνιθα

- Meat and offal. 3 Ημέρα

nu este permisa administrarea la gaini ouatoare pentru consum uman

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CA04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά

Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dopharma B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/06/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150100

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/08/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.