

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/el/600000055171>

CENVIMOX 500

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CENVIMOX 500

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Πάπια

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

Πάπια

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

•

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CA04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

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 Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Cenavisa S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/03/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Cenavisa S.L.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

1850 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/03/2008

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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