

# Amoxicillin-Uterusstäbe

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

Amoxicillin-Uterusstäbe

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Άλογο  
Χοίρος

**Οδός χορήγησης:**

Ενδομήτρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
800.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δισκίο

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομήτρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 1 Ημέρα
- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 1 Ημέρα
- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Γάλα. 1 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG51AA03

---

## **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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/06/2000

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

aniMedica GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

6101681.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/07/2007

---

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