

# AMOXIDEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci și găini

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

AMOXIDEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci și găini

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino  
Gallinas

### **Vía de administración:**

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### **Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

•

**Gallinas**

- Meat and offal. 28 Día

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en Romanian

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Delos Impex '96 S.R.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/01/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Delos Impex '96 S.R.L.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

150014

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/12/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.