

AMOXICILINA FP 600 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMOXICILINA FP 600 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Terneros recién nacidos

Corderos

Cabritos

Porcino

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en English
60.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Caballos

- Meat and offal. 5 Día

-

Terneros recién nacidos

- Meat and offal. 5 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 5 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum 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

Disponible en:
Rumania; Rumanía

Descripción del formato:
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible 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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140081

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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