

# Amoxicillinum 100 Biofaktor 100 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Amoxicillinum 100 Biofaktor 100 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gallinas

Pavos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

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

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

### **Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Gallinas**

- Meat and offal. 5 Día

•

**Pavos**

- Meat and offal. 11 Día

---

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

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/04/2000

---

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

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0970

---

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

17/04/2000

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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