

Amoxicillin-Trihydrat PUR „AniMed Service“ 1g/g – Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Amoxicillin-Trihydrat PUR „AniMed Service“ 1g/g – Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Porcino
Lechones

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 3 Día 20 mg Amoxicillin/kg KGW 2 x täglich

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día 20 mg Amoxicillin/kg KGW 2 x täglich

-

Lechones

- Meat and offal. 1 Día 20 mg Amoxicillin/kg KGW 2 x täglich

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:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

Animed Service AG

Fecha de autorización de comercialización:

17/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

837234

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/10/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

at-puar-600000072647-np-aemoexicillintrihydraet-de.pdf