

Amoxi-Sleecol 800

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Amoxi-Sleecol 800

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

800.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido intrauterino

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

-

Bovino

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Ovino

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

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

QG51AA03

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6248556.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/07/2007

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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