

AMOXILIN

No autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMOXILIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

40.25 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

39.69 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

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

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Intervet Productions S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

4/10/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/12/1999

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.

Combined File of all Documents

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