

# AMOXINEOVIT C

Autorizado

- Amoxicillin
- Neomycin
- Oxytetracycline

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

AMOXINEOVIT C

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pollos

Perros

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en [English](#)

9.60 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

9.60 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

12.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

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

**Vía oral:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 28 Día

The product is not authorized for administration to chickens producing eggs for human consumption.

---

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

QJ01AA56

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

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:**

Romvac Company S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/12/2005

---

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

Romvac Company S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

110218

---

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

28/08/2011

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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