

# AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

Pavos

Porcino

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

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

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

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

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

#### **Administración en agua de bebida:**

- 

#### **Pollos**

- Meat. 1 Día

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

- 

#### **Pavos**

- Meat. 2 Día

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

- 

#### **Porcino**

- Meat. 1 Día

### **Administración en el alimento:**

- 

#### **Pollos**

- Meat. 1 Día

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

- 

#### **Pavos**

- Meat. 2 Día

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

•

**Porcino**

- Meat. 1 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:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/06/2010

---

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

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/10/1938/001-005

---

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

17/06/2015

---

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.