

Amoxifarma - 800 mg /g. Polvere
solubile ad uso in acqua da bere
per suini, broilers, tacchini, anatre,
oche, faraone, fagiani, starne,
piccioni, pernici e quaglie

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Amoxifarma - 800 mg /g. Polvere solubile ad uso in acqua da bere per suini, broilers, tacchini, anatre, oche, faraone, fagiani, starne, piccioni, pernici e quaglie

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

tuvi

vutt

kalkun

kana (broiler)

part

hani

pärlkana

põldpüü

faasan
siga

Manustamisviis:

Joogivees

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Joogivees:

-

tuvi

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

vutt

- liha ja söödavad koed. 2 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

kalkun

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

part

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

hani

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

pärlkana

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

põldpüü

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

faasan

- liha ja söödavad koed. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kood:**

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Itaalia

Saadaval:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Chemifarma S.p.A.

Müügiloa kuupäev:

3/10/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chemifarma S.p.A.

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/10/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.