

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Myönnetty

- Amoxicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kalkkuna

Kana

Ankka

Sika

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
43.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe oraaliliuosta varten

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Kalkkuna

- Meat and offal. 5 day

-

Kana

- Meat and offal. 1 day

-

Ankka

- Meat and offal. 9 day

-

Sika

- Meat and offal. 2 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Ireland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol Ireland Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/07/1995

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vetoquinol UK Limited

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10983/041/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/07/1995

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.