

Amoxicillin-Uterusstäbe

Myönnetty

- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Amoxicillin-Uterusstäbe

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Hevonen

Sika

Antoreitti:

Kohdun sisään

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

Varoaika antoreiteittäin:**Kohdun sisään:**

-

Nauta

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 4 day

-

Lammas

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 4 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 1 day

-

Sika

- Meat and offal. 4 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG51AA03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)
Saatavissa vain kielillä [German](#)
Saatavissa vain kielillä [German](#)
Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

aniMedica GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/06/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

aniMedica GmbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

6101681.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/07/2007

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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