

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Myönnetty

- Amoxicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Nauta (vasikka)

Lamma (karitsa)

Kana (broileri)

Kana (naaras)

Antoreitti:

Juomaveteen/maitoon sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:**Juomaveteen/maitoon sekoitettuna:**

-

Sika

- Meat and offal. 7 day

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 7 day

-

Lammas (karitsa)

- Meat and offal. 7 day

-

Kana (broileri)

- Meat and offal. 7 day

-

Kana (naaras)

- Meat and offal. 7 day

He se разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. He се използва една седмица до началото на яйцеснасянето

Anatomis-terapeutis-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](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Zavet AD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/12/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zavet AD

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2448/11.12.2014

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/12/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Package Leaflet and Labelling

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