

CENVIMOX 500

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CENVIMOX 500

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Canard

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la production de viande)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

-

Canard

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 5 day

- Œufs. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Cenavisa S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/03/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

1850 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/03/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.