

Amoxicillin-Uterusstäbe

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Amoxicillin-Uterusstäbe

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

800.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intra-utérine:**

-

Bovins

- Lait. 1 day
- Viande et abats. 4 day

-

Mouton

- Lait. 1 day
- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 1 day

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

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

QG51AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/06/2000

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6101681.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/07/2007

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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