

BIOVETA AMOXICILIN, 100mg/g, Prášek pro perorální roztok

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOVETA AMOXICILIN, 100mg/g, Prášek pro perorální roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Bovin (veau)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
115.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

-

Fowl

- Viande et abats. 2 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u ptáků produkujících nebo určených k produkci vajec pro lidskou spotřebu.,

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en [Czech](#)

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:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/12/2003

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/095/03-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/10/2009

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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