

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Údaraithe

- Amoxicillin

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Le húsáid in uisce óil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le húsáid in uisce óil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Le húsáid in uisce óil:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 day

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 3 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CA04

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)
Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Biovet AD

Dáta Údaraithe Margaíochta:

1/09/2009

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Biovet AD

An t-údarás atá freagrach:

Bulgarian Food Safety Authority

Uimhir an údaráithe:

0022-2387

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

6/03/2023

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.