

Amoxi-Mix 100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder und Schweine

Ovlašten

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naziv VMP-a:

Amoxi-Mix 100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder und Schweine

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće/mlijeku

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

115.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopenu

Withdrawal period by route of administration:**U vodi za piće/mlijeku:****• Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Kroz usta:**• Pig**

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW täglich über das Trinkwasser oder aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Animed Service AG

Marketing authorisation date:

5/04/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

AniMed Service AG

Odgovorno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj autorizacije:

8-00522

Datum promjene statusa odobrenja:

5/04/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072599>