

# Tamox 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine und Ferkel

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Tamox 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine und Ferkel

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

U hranu za životinje

U vodi za piće

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
1.00 kilogram / 1.00 kilogram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Oralni prašak

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **U hranu za životinje:**

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 3 day

- 

##### **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 3 day

#### **U vodi za piće:**

- 

##### **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 3 day

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 3 day

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 11 day

---

### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CA04

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Germany

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

aniMedica GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/07/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**6500756.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**28/03/2011

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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