

Amoxinsol 50 Vet. pulver til opløsning i drikkevand 50%

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Amoxinsol 50 Vet. pulver til opløsning i drikkevand 50%

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Scanvet Animal Health A/S

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/02/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol UK Limited

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

17664

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/02/1998

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.