

File downloaded on 2026-05-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000064338>

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Engedélyezett

- Amoxicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

csirke

házikakas

sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

43.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Oralis alkalmazás:**

-

házipulyka

- Meat and offal. 5 day

-

csirke

- Meat and offal. 1 day

-

házikakas

- Meat and offal. 9 day

-

sertés

- Meat and offal. 2 day

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:

Ireland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol Ireland Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/07/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol UK Limited

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10983/041/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/07/1995

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.