

File downloaded on 2026-05-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000073147>

# Amoxi-Sleecol 800

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Amoxi-Sleecol 800

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

ló

sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Intrauterin alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Gyógyszerforma:**

Métabletta

---

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

### **Intrauterin alkalmazás:**

•

#### **szarvasmarha**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

•

#### **juh**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

•

#### **ló**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

•

#### **sertés**

- Meat and offal. 4 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG51AA03

---

### **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:**

Germany

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

30/06/2000

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Engedély száma:**

6248556.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/07/2007

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

### Betegtájékoztató

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