

AMOXYGAL 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AMOXYGAL 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

573.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmagal spol. s r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/07/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmagal spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/0115/97-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/11/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.