

Amoxicillin-Uterusstäbe

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Amoxicillin-Uterusstäbe

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í leg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í leg:

-

Nautgripir

- Mjólk. 1 dagar
- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 1 dagar
- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 1 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

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

QG51AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)
Aðeins fáanlegt í [þýska](#)
Aðeins fáanlegt í [þýska](#)
Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/06/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6101681.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/07/2007

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.