

# Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Ekki  
heimilað

- Amoxicillin trihydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

Svín (grís)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska  
57.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lyfjaform:**

Kyrni

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í fóður:**

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

•

**Svín (grís)**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

**Til inntöku:**

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

---

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

QJ01CA04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ogris Pharma Vertriebsgesellschaft mbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/05/1994

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

aniMedica GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

8-00219

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

18/05/2022

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Fylgiseðill

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

### Samantekt á eiginleikum lyfs

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

### Áletranir

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