

AMOXIDEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci și găini

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMOXIDEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci și găini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

•

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 28 giorno

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Delos Impex '96 S.R.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/01/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Delos Impex '96 S.R.L.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

150014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.