

AMOXICILINA FP 600 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMOXICILINA FP 600 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Bovini (vitello appena nato)

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Suino

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

60.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Bovini (vitello appena nato)

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum 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

Disponibile 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

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

140081

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2024

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.