

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Autorizzato

- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

anatra

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

43.60 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

tacchino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

anatra

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

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

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol Ireland Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/07/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol UK Limited

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10983/041/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/07/1995

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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