

Amoxicillin-Uterusstäbe

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amoxicillin-Uterusstäbe

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intrauterino

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

-

bovini

- latte. 1 giorno
- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Ovino

- latte. 1 giorno
- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

QG51AA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/06/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6101681.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/07/2007

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.