

Centicillin

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Centicillin

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Somministrazione con il mangime

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

Somministrazione con il mangime:

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 3 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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

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:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/10/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401682.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/02/2019

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.

2401682-parde-20180507.rtf