

Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Non
autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Suino (suinetto)

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

57.40 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 14 giorno

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Uso orale:

•

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 14 giorno

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

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

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Austria

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:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ogris Pharma Vertriebsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/05/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00219

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/05/2022

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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