

Amoxy triidraat 574 mg/g

Poeder voor gebruik in drinkwater

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Amoxy triidraat 574 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Amoxy triidraat 574 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Amoxy triidraat 574 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

574.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:****• Suino**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

French:Viande et abats : 2 jours. ; Dutch:(Orgaan)vlees: 2 dagen.

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

QJ01CA04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Available in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

22/09/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085718>