

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
tacchino
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carne. 1 giorno

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

-

tacchino

- carne. 2 giorno

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

-

Suino

- carne. 1 giorno

Somministrazione con il mangime:

-

polli

- carne. 1 giorno

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

-

tacchino

- carne. 2 giorno

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

•

Suino

- carne. 1 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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chemifarma S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/06/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemifarma S.p.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/10/1938/001-005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/06/2015

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.