

# AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Pollo (pollo da carne)

Pollo (gallina)

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се използва една седмица до началото на яйцеснасянето

---

**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:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

---

## 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:**

Zavet AD

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/12/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zavet AD

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2448/11.12.2014

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/12/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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