

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Registruotas

- Amoxicillin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Kiaulė
Viščiukas

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:
Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

•

Viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Bulgarų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Biovet AD

Rinkodaros leidimo data:

1/09/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biovet AD

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2387

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/03/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.