

AMOXINEOVIT C

Registruotas

- Amoxicillin
- Neomycin
- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AMOXINEOVIT C

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.60 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.60 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)

12.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

The product is not authorized for administration to chickens producing eggs for human consumption.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QJ01AA56

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Romvac Company S.A.

Rinkodaros leidimo data:

4/12/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Romvac Company S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

110218

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/08/2011

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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