

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Atļautas

- Amoxicillin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

АМОКСИВЕТ 500 mg/g ПРАХ ЗА ПЕРОРАЛЕН РАЗТВОР
AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Cālis (tikko izšķīlies cālis)

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

500.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Cālis (tikko izšķīlies cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Biovet AD

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/09/2009

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Biovet AD

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2387

Atļaujas statusa maiņas datums:

6/03/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092652>