

AMOXYGAL 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

AMOXYGAL 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris
kylling
kalkun

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
573.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann:**

- **gris**

- Slakt. 7 dag

- **kylling**

- Slakt. 1 dag

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

- **kalkun**

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Slovak

Tilgjengelig bare i Slovak

Tilgjengelig bare i Slovak

Tilgjengelig bare i Slovak

Tilgjengelig bare i Slovak

Tilgjengelig bare i Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

PHARMAGAL s.r.o.

Marketing authorisation date:

9/07/1997

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

PHARMAGAL s.r.o.

Ansvarlig myndighet:

USKVBL

Godkjenningsnummer:

96/0115/97-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014479>