

Amoxi-Mix 100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder und Schweine

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Amoxi-Mix 100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder und Schweine

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ikke drøvtyggende storfe
gris

Administrering:

Bruk i drikkevann/melk
Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

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

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann/melk:****• ikke drøvtyggende storfe**

- Slakt. 14 dag 20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Oral bruk:**• gris**

- Slakt. 14 dag

20 mg Amoxicillin/kg KGW täglich über das Trinkwasser oder aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [German](#)

Tilgjengelig bare i [German](#)

Tilgjengelig bare i [German](#)

Tilgjengelig bare i [German](#)

Tilgjengelig bare i [German](#)

Tilgjengelig bare i [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Animed Service AG

Marketing authorisation date:

5/04/2002

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

AniMed Service AG

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-00522

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/04/2002

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

Documents

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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

Merking

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/600000072599>