

AMOXIPRO 10 % POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/ LE LAIT VEAU PORC POULET CANARD DINDE

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AMOXIPRO 10 % POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/ LE LAIT VEAU PORC POULET CANARD DINDE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Varken

Kalveren

Eend

Fokkippen

Vleeskuikens

Leghennen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

114.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachtijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 2 day

-

Varken

- Meat and offal. 2 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 2 day

-

Eend

- Meat and offal. 2 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 2 day

•

Vleeskuikens

- Meat and offal. 2 day

•

Leghennen

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses et productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

16/09/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/7044514 5/1997

Datum toelatingswijziging:

16/09/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.