

# MEDITEK AMOX 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

MEDITEK AMOX 500 mg/g prášok na perorálny roztok

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Vleeskuikens

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor drank

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 6 day

•

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 7 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

---

**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:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

---

## 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 Litouws Norwegian

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

23/04/2012

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

96/036/12-S

---

### **Datum toelatingswijziging:**

23/04/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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