

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Niet-herkauwende kalveren

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

115.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Toediening in het voer:

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

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

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:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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:

Animed Service AG

Handelsvergunningsdatum:

5/04/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Animed Service AG

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00522

Datum toelatingswijziging:

5/04/2002

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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