

Amoxifarma - 800 mg /g. Polvere
solubile ad uso in acqua da bere
per suini, broilers, tacchini,
anatre, oche, faraone, fagiani,
starne, piccioni, pernici e quaglie

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Amoxifarma - 800 mg /g. Polvere solubile ad uso in acqua da bere per suini, broilers, tacchini, anatre, oche, faraone, fagiani, starne, piccioni, pernici e quaglie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Duif

Kwartel

Kalkoen

Vleeskuikens

Eend

Gans

Parelhoen

Patrijs

Fazant
Varken

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Duif

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Kwartel

- Meat and offal. 2 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Kalkoen

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Eend

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Gans

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Parelhoen

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Patrijs

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Fazant

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

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:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Chemifarma S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

3/10/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chemifarma S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

3/10/2011

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.