

Prodiamox 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perus e patos

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Prodiamox 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perus e patos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Vleeskuikens

Eend

Kalkoen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 6 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 1 day

Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano. Não utilizar nas 4 semanas anteriores ao começo do período de postura nem durante a postura.

-

Eend

- Meat and offal. 7 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 5 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:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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:

Prodivet-Zn Nutricao E Comercio De Produtos Químicos Farmaceuticos E Cosméticos S.A.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

193/01/09NFVPT

Datum toelatingswijziging:

16/01/2017

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.