

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling
kalkun
gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann
Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
800.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Kjøtt. 1 dag

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

-

kalkun

- Kjøtt. 2 dag

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

-

gris

- Kjøtt. 1 dag

Bruk i fôr:

-

kylling

- Kjøtt. 1 dag

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

-

kalkun

- Kjøtt. 2 dag

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

•

gris

- Kjøtt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chemifarma S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/06/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/10/1938/001-005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/06/2015

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.