

# SYVAMOX 700 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO (CERDOS DE CEBO)

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

SYVAMOX 700 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO (CERDOS DE CEBO)

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie w wodzie do picia:

- 

#### **Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 14 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CA04

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Spain

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Syva S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/09/2005

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Fatro S.p.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Numer pozwolenia:**

1649 ESP

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/09/2005

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.