

Amoxymed 15 150 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Niedopuszczony do
obrotu

- Amoxicillin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Amoxymed 15 150 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

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
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski rumuński

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 5 week

-

Pig

- Meat and offal. 5 week

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01C

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Pudełko tekturowe powlekane wewnątrz folią aluminiową o pojemności 1kg, z
przykrywką z polietylenu typ Combi- tin

Wiaderko z polipropylenu o pojemności 10 kg

Wiaderko z polipropylenu o pojemności 5 kg

Wiaderko z polipropylenu o pojemności 1 kg

Pojemniki z polipropylenu z zamknięciem z polietylenu o pojemności 500 g

Pojemniki z polipropylenu z zamknięciem z polietylenu o poj. 100 g

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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:

Dopharma B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/06/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0855

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/12/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta