

# Amoxicillin-Trihydrat 100

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Amoxicillin-Trihydrat 100

### 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](#) [słoweński](#) [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](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [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  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Proszek do podania w wodzie do picia

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie w wodzie do picia:**

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 11 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 3 day

•

**Pig (suckling piglet)**

- Meat and offal. 3 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 włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Germany

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki  
Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

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

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

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

4/11/1991

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

9274.00.00

---

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

4/11/2008

---

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.

Combined File of all Documents

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