

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

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

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](#)

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](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

W paszy

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Chicken

- Meat. 1 day

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

-

Turkey

- Meat. 2 day

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

-

Pig

- Meat. 1 day

W paszy:

-

Chicken

- Meat. 1 day

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

•

Turkey

- Meat. 2 day

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

•

Pig

- Meat. 1 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:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Chemifarma S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/06/2010

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chemifarma S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/10/1938/001-005

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/06/2015

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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