

MICROAMOX 300 g/kg, premiscela per mangimi medicati per suini

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

MICROAMOX 300 g/kg, premiscela per mangimi medicati per suini

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
344.30 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CA04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Italy

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/12/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/12/2007

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.