

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
700.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Pó oral

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Administração na água de bebida:

- 

#### Pig (for fattening)

- Meat and offal. 14 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Espanha

---

### Disponibilidade:

Espanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/09/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

1649 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/09/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.