

Amoxinsol 50 Vet. pulver til opløsning i drikkevand 50%

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Amoxinsol 50 Vet. pulver til opløsning i drikkevand 50%

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](#)
500.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

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 francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Scanvet Animal Health A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

17/02/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol UK Limited

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

17664

Data da alteração do estado de autorização:

17/02/1998

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.