

VET-CILLIN 80, 80 g/100 g, polvere solubile per polli (escluso ovaiole in ovodeposizione) e suini

Não
autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

VET-CILLIN 80, 80 g/100 g, polvere solubile per polli (escluso ovaiole in ovodeposizione) e suini

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
80.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

• **Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano ed in ovaiole in ovodeposizione

• **Pig**

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Additional information

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

31/08/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

3/11/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090895>