

Amoxifarma - 800 mg /g. Polvere solubile ad uso in acqua da bere per suini, broilers, tacchini, anatre, oche, faraone, fagiani, starne, piccioni, pernici e quaglie

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Amoxifarma - 800 mg /g. Polvere solubile ad uso in acqua da bere per suini, broilers, tacchini, anatre, oche, faraone, fagiani, starne, piccioni, pernici e quaglie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

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

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

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

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco Norwegian

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
800.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pigeon

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Quail

- Meat and offal. 2 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Turkey

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Duck

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Goose

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Guinea fowl

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Partridge

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Pheasant

- Meat and offal. 1 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

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:

Autorizado

Autorisado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chemifarma S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemifarma S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

3/10/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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