

AMOXIDEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci și găini

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AMOXIDEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci și găini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 28 zi

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Sac PET x 50 kg

Sac PET x 25 kg

Punga PET x 10 kg

Punga PET x 5 kg

Punga PET x 1000 g

Punga PET x 500 g

Punga PET x 100 g

Punga PET x 50 g

Punga PET x 25 g

Punga PET x 10 g

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Delos Impex '96 S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

26/01/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Delos Impex '96 S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150014

Data modificării statusului autorizației:

4/12/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents