

Amoxid por belsőleges oldathoz sertés, szarvasmarha, házityúk és pulyka részére A.U.V.

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Amoxid por belsőleges oldathoz sertés, szarvasmarha, házityúk és pulyka részére A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Vițel

Găină (broiler)

Curcă

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
800.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 2 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 1 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

29/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

29/04/2004

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.