

Animox 1000 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések, házityúkok, pulykák és szarvasmarhák (borjak) részére A.U.V.

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Animox 1000 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések, házityúkok, pulykák és szarvasmarhák (borjak) részére A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Găină (femelă adultă)

Curcă

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut/lapte

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut/lapte:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 4 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](#)

Descrierea ambalajului:

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharma VIM Kft.

Data autorizației de comercializare:

18/03/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

HGA Biomed Kft.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

18/03/2008

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.