

Prodiamox 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perus e patos

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Prodiamox 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perus e patos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (broiler)

Rață

Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 1 zi

Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano. Não utilizar nas 4 semanas anteriores ao começo do período de postura nem durante a postura.

-

Rată

- Carne și organe. 7 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 5 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:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Prodivet-Zn Nutricao E Comercio De Produtos Químicos Farmaceuticos E Cosmeticos S.A.

Data autorizației de comercializare:

27/04/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

193/01/09NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

16/01/2017

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.