

# AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Găină  
Curcă  
Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare în apa de băut:**

- 

#### **Găină**

- Carne. 1 zi

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

- 

#### **Curcă**

- Carne. 2 zi

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

- 

#### **Porc**

- Carne. 1 zi

-:

- 

#### **Găină**

- Carne. 1 zi

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

- 

#### **Curcă**

- Carne. 2 zi

Not authorized for use in birds, whose eggs are intended for human consumption.

•

**Porc**

- Carne. 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:**

Lithuania

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/06/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/10/1938/001-005

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/06/2015

---

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