

Syvamox l.a. 150 mg/ml suspensão injectável para bovinos, ovinos, suínos e cães

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Syvamox l.a. 150 mg/ml suspensão injectável para bovinos, ovinos, suínos e cães

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 50 zi

- Lapte. 4 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 50 zi

- Lapte. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 25 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](#)
Disponibile numai în [Portugheză](#)
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](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Data autorizației de comercializare:

16/07/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51534

Data modificării statusului autorizației:

1/02/2019

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.