

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000992733>

# Amoxicillin Trihidrat 100 Pharmakon por belsőleges oldathoz A.U.V.

Neautorizat

- Amoxicillin trihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Amoxicillin Trihidrat 100 Pharmakon por belsőleges oldathoz A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

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

### Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### Curcă

- Carne și organe. 11 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## 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](#)

---

## 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:

Kon-Pharma GmbH

---

### Data autorizației de comercializare:

6/08/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Food Chain Safety Office

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/07/2021

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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