

MEDITEK AMOX 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

MEDITEK AMOX 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

•

Pig

- Meat and offal. 6 day

•

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 7 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

PE dóza (1x3 kg)

PE dóza (1x1 kg)

PE dóza (1x500 g)

PE dóza (1x150 g)

Metalická fólia (vnútorná vrstva PE) (1x3 kg)

Metalická fólia (vnútorná vrstva PE) (1x1 kg)

Metalická fólia (vnútorná vrstva PE) (1x500 g)

Metalická fólia (vnútorná vrstva PE) (1x250 g)

Metalická fólia (vnútorná vrstva PE) (1x150 g)

Metalická fólia (vnútorná vrstva PE) (1x100 g)

Trojvrstvový metalizovaný PE vak (vnútorná vrstva PE) so zipsom (1x3 kg)

PE dóza (1x100 g)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Tekro spol. s r.o.

Dátum registrácie lieku:

23/04/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Tekro spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/036/12-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/04/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents