

Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Neoprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Názov lieku:

Tamox Granulat, 50 mg/g, Granulat zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát

Withdrawal period by route of administration:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Perorálne použitie:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 14 day

20 mg Amoxicillin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ogris Pharma Vertriebsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

3/05/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

8-00219

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/05/2022

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.