

UNI-AMOXICILIN, 510.2mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Ni
pooblašeno

- Amoxicillin

Product identification

Ime zdravila:

UNI-AMOXICILIN, 510.2mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
brojler

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
510.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Withdrawal period by route of administration:**Dajanje v krmno mešanico:****• Pig**

- Meat and offal. 7 day

• brojler

- Meat and offal. 1 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01CA04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Univit s.r.o.

Marketing authorisation date:

13/04/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Univit s.r.o.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Številka dovoljenja :

98/017/07-C

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/04/2007

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065294>