

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Godkänd

- Amoxicillin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (höna)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:**Användning i dricksvatten/mjölk:**

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 7 dygn

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се използва една седмица до началото на яйцеснасянето

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zavet AD

Godkännandedatum:

7/12/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zavet AD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2448/11.12.2014

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/12/2014

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.