

# Amoxy Active, 697 mg/g oral powder for pigs and chickens

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Amoxy Active, 697 mg/g oral powder for pigs and chickens

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kuře

Prase

---

**Cesta podání:**

Podání v pitné vodě

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Léková forma:**

Perorální prášek

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Podání v pitné vodě:

- 

#### **Kuře**

- Maso. 1 day

- 

#### **Prase**

- Maso. 2 day

---

## Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Německo

---

## Dostupné v:

Německo

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum registrace:**

19/06/2014

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

401991.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/09/2019

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0179/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#)

[Norsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Švédsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.