

# Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs

### 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:

Prášek pro podání v pitné vodě

---

**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:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

---

## 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:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

31/08/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Huvepharma S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

3204

---

**Datum změny stavu registrace:**

31/08/2022

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0365/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

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

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

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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