

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Kuře

Kachna

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:

-

Krůta

- Vejce. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- Maso. 5 day

-

Kuře

- Vejce. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- Maso. 1 day

-

Kachna

- Vejce. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- Maso. 9 day

-

Prase

- Maso. 2 day

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

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Popis balení:

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:

HuVepharma

Datum registrace:

2/09/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

260123

Datum změny stavu registrace:

1/09/2026

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0642/001

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 Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španělsko

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