

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
HUVACILLIN 800 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za piščance in prašiče

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:

Slovinsko

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:

18/08/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0758/001

Datum změny stavu registrace:

18/08/2022

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

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.