

# AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Autoriseret

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

АМОКСИВЕТ 500 mg/g ПРАХ ЗА ПЕРОРАЛЕН РАЗТВОР  
AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg  
Svin  
Kylling

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 1 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 7 dag

- 

**Kylling**

- Meat and offal. 3 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Biovet AD

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

1/09/2009

---

### **Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-2387

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/03/2023

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092652>