

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, прах за прилагане във вода за пиење за пилета, пуйки, патици и прасета

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Ente

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Global Vet Health S.L.

Zulassungsdatum:

18/10/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2840

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0350/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Zypern Frankreich Griechenland Italien Malta Polen Portugal
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.