

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000055171>

# CENVIMOX 500

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CENVIMOX 500

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Schwein

Ente

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## 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 Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Ente**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

- 

**Turkey (for meat production)**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos:No autorizado en aves ponedoras para el consumo humano.No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del período de puesta ni durante la puesta

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## 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:**

Cenavisa S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

4/03/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cenavisa S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1850 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/03/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

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.