

# AMOXICILINA 435,6 mg/g S.P. VETERINARIA POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA, PORCINO, AVES (POLLOS DE ENGORDE, PAVOS Y PATOS)

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

AMOXICILINA 435,6 mg/g S.P. VETERINARIA POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA, PORCINO, AVES (POLLOS DE ENGORDE, PAVOS Y PATOS)

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schwein

Ente, zur Fleischproduktion

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, zur Fleischproduktion**  
- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- **Huhn, zur Fleischproduktion**  
- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- **Turkey (for meat production)**  
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

---

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

QJ01CA04

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

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:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

12/11/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1794 ESP

---

## Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

---

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

## Dokumente

### Etikettierung

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

### 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.