

# AMOXYVETo-50S, prašak za oralnu otopinu, za svinje

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

AMOXYVETo-50S, prašak za oralnu otopinu, za svinje

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

zum Einnehmen:

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

---

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

QJ01CA04

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Kroatien

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

V.M.D.

---

### **Marketing authorisation date:**

15/10/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

VMD N.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/13-01/368

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/10/2018

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000068323>