

## Amoxy Active

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Amoxy Active

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Saugkalb

Hund

Katze

Schwein

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Futter:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (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:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID8) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 1 Kilogramm

(ID7) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyamid; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 5 Kilogramm

(ID6) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyamid; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 1 Kilogramm

(ID5) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyamid; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 100 Gramm

(ID4) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 500 Gramm

(ID3) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Eimer (Polypropylen) mit 5 Kilogramm

(ID2) 2.5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Eimer (Polypropylen) mit 2.5 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Eimer (Polypropylen) mit 1 Kilogramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Dopharma Research B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

14/12/1991

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

9725.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/08/2005

---

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