

# AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Autorisiert

- Amoxicillin

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

АМОКСИВЕТ 500 mg/g ПРАХ ЗА ПЕРОРАЛЕН РАЗТВОР  
AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Rind  
Schwein  
Küken

---

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

•

**Küken**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

---

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

1/09/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2387

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/03/2023

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092652>