

AMOXY ACTIVE, 697 mg/g, oral powder for pigs and chickens

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Amoxy Active, 697 mg/g oral powder for pigs and chickens
AMOXY ACTIVE, 697 mg/g, oral powder for pigs and chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos
Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida
Administración en el alimento

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
800.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Withdrawal period by route of administration:**Administración en agua de bebida:****• Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

• Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Administración en el alimento:**• Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

• Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

22/08/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10791/005/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/08/2014

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0179/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035965>