

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Huvamox 800 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Patos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

-

Patos

- Meat and offal. 9 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

28/04/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

64052

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/04/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0642/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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