

Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs
HUVACILLIN 800 mg/g por ivóvízbe keveréshez házityúkok és sertések számára

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos
Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

• **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:

Hungría

Descripción del empaquetado:

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:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

24/10/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Huvepharma

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4340/X/22 NEBIH ÁTI

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/10/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0365/001/DC

Estados miembros afectados:

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100767>