

File downloaded on 2026-04-04

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

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Volitatud

- Amoxicillin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
siga
kana (tibu)

Manustamisviis:

Joogivees

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Joogivees:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 7 day

•

kana (tibu)

- liha ja söödavad koed. 3 day

Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Mügiloo staatus:

Valid

Mügiluba riikides:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Biovet AD

Müügiloa kuupäev:

1/09/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-2387

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/03/2023

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.