

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

Myönnetty

- Amoxicillin trihydrate

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

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

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kana

Sika

---

**Antoreitti:**

Juomaveteen sekoitettuna

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lääkemuoto:**

Jauhe

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Juomaveteen sekoitettuna:**

- 

**Kana**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Sika**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01CA04

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Saatavilla:**

Germany

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Dopharma Research B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

19/06/2014

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Dopharma B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Myyntilupanumero:**

401991.00.00

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

11/09/2019

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

NL/V/0179/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.