

Amoxy Active 697 mg/g Poudre orale

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Amoxy Active 697 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Amoxy Active 697 mg/g Poudre orale

Amoxy Active 697 mg/g Pulver zum Einnehmen

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/08/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/08/2014

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0179/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Norvège
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/12/2024

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/12/2024

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/12/2024

Télécharger

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035972>