

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet

Porc

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / 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:**

Allemagne

**Disponible en:**

Allemagne

**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:**

19/06/2014

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401991.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/09/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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