

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH

Autorisé

500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet

Canard

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Dinde

- Viande et abats. 5 day

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

-

Canard

- Viande et abats. 9 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:

Chypre

Disponible en:

Chypre

Description des conditionnements:

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:

Global Vet Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/06/2019

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00747V

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/06/2019

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:IE/V/0350/001

États membres concernés:

Bulgarie Chypre France Grèce Italie Malte Pologne Portugal Roumanie
Espagne 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

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

Fichier combinant tous les documents

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