

# AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH

## 500 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys, Ducks and Pigs

Autorisé

- 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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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:**

1/12/2015

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 36167/4004

---

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

28/06/2024

---

**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](http://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.