

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

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 événements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.