

# Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Huvamox 800 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:

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 pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

HuVepharma

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/03/2021

---

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

Huvepharma S.A.

---

### **Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Numéro de l'autorisation:**

402754.00.00

---

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

8/03/2021

---

### **État membre de référence:**

Irlande

---

### **Numéro de procédure:**

IE/V/0642/001

---

### **États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie

France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie 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

Fichier combinant tous les documents

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