

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

Huvamox 800 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand

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:

Danemark

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:

28/04/2021

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

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

64052

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/04/2021

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

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.