

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

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

HUVAMOX 800 mg/g por ivóvízbe keveréshez házityúkok, pulykák, házi kacsák és sertések számára A.U.V.

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet

Canard

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Hongrie

Available in:

Hongrie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

23/02/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Huvepharma

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

4249/X/21 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/02/2021

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052059>