

# AMOXVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Údaraithe

- Amoxicillin

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

АМОКСИВЕТ 500 mg/g ПРАХ ЗА ПЕРОРАЛЕН РАЗТВОР  
AMOXVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Le húsáid in uisce óil

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Púdar le húsáid in uisce óil

---

### Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

#### Le húsáid in uisce óil:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 1 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 7 day

- 

#### Chicken (chick)

- Meat and offal. 3 day

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CA04

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaráithe margaíochta:**

Biovet AD

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

1/09/2009

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Biovet AD

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Uimhir an údaráithe:**

0022-2387

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:**

6/03/2023

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092652>