

Amoxy Active, 697 mg/g oral powder for pigs and chickens

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amoxy Active, 697 mg/g oral powder for pigs and chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/06/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

190088

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/10/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0179/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.