

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

HUVAMOX 800 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za piščance, purane, race in prašiče

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino  
polli  
anatra  
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 per somministrazione in acqua da bere

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Somministrazione in acqua da bere:

- 

#### tacchino

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### anatra

- carni e frattaglie. 9 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:

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Huvepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/03/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0730/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/03/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0642/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

### Foglio illustrativo

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

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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