

# AMOXY ACTIVE, 131 mg/g

Awtorizzat

- Amoxicillin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

AMOXY ACTIVE, 131 mg/g

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

131.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Trab għal soluzzjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu orali:**

•

**Cattle (suckling calf)**

- Meat and offal. 4 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 4 day

•

**Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 3 day

nu este permisa administrarea la gaini ouatoare pentru consum uman

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 3 day

nu este permisa administrarea la gaini ouatoare pentru consum uman

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

---

**Tagħrif addizzjonali****Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Dopharma B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

25/06/2006

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Dopharma B.V.

---

**Awtorità responsabli:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

150100

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

28/08/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.