

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, прах за прилагане във вода за пиене за пилета, пуйки, патици и прасета

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Kip

Eend

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 5 day

-

Kip

- Meat and offal. 1 day

-

Eend

- Meat and offal. 9 day

-

Varken

- Meat and offal. 2 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Beschikbaar in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Global Vet Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

18/10/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2840

Datum toelatingswijziging:

31/01/2021

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0350/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Cyprus Frankrijk Griekenland Italië Malta Polen Portugal
Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.