

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

### **Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

Kip

Eend

Varken

### **Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Gebruik in drinkwater:**

- 

#### **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:**

Slovenië

---

**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:**

HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

2/03/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Huvepharma S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

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

---

**Vergunningsnummer:**

DC/V/0730/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/03/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0642/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland  
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Bijsluiter

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.