

# AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Geautoriseerd

- Amoxicillin

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

АМОКСИВЕТ 500 mg/g ПРАХ ЗА ПЕРОРАЛЕН РАЗТВОР  
AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

---

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### Doeldiersoort(en):

Rund  
Varken  
Kuikens

---

### Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:****In drinking water use:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Kuikens**

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Bulgarije

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Biovet AD

---

### **Marketing authorisation date:**

1/09/2009

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Biovet AD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Toelatingsnummer:**

0022-2387

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

6/03/2023

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092652>