

Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs
Amoxyvet 697 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un cūkām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
Varken

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](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

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

- **Kip**

- Meat and offal. 1 day

- **Varken**

- Meat and offal. 2 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Letland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

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:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

27/07/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Huvepharma

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/DCP/22/0035

Wijzigingsdatum status toelating:

27/07/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0365/001/DC

Betrokken lidstaten:

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

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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/600000100771>