

# AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

Toegelaten

- Amoxicillin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

AMOXICILLIN PULVIS HYDROSOLUBILIS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Kalveren

Lammeren

Vleeskuikens

Hennen

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Lammeren**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Hennen**

- Meat and offal. 7 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се използва една седмица до началото на яйцеснасянето

---

**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

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## 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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zavet AD

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/12/2009

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zavet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-2448/11.12.2014

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/12/2014

---

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

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