

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Huvacillin 800 mg/g Powder for use in drinking water for chickens and pigs
Huvacillin, 800mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
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:**

-

Kip

- Meat and offal. 1 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:

Tsjechië

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:

4/08/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Huvepharma S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/030/22-C

Datum toelatingswijziging:

4/08/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0365/001

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 [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.

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.