

# AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH

Autorisert

500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, прах за употреба във вода за пиене за пилета, пуйки, патици и прасета

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

### Målarter:

kalkun  
kylling  
and  
gris

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [English](#)  
500.00 milligram / 1.00 gram

---

### **Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Oral bruk:**

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 5 dag

- 

#### **kylling**

- Slakt. 1 dag

- 

#### **and**

- Slakt. 9 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 2 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Tilgjengelig i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Global Vet Health S.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/10/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2840

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

31/01/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0350/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BG Kypros FR EL IT MT PL PT RO ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050079>