

AMOXY ACTIVE, 697 mg/g, oral powder for pigs and chickens

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Amoxy Active, 697 mg/g oral powder for pigs and chickens

AMOXY ACTIVE, 697 mg/g, oral powder for pigs and chickens

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Alimento medicamentoso sólido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• **Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

Alimento medicamentoso sólido:

• **Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

22/08/2014

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10791/005/001

Data de alteração do estado de autorização:

22/08/2014

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0179/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Suécia

Disponível apenas em [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

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035965>