

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

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

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

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

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• **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](#)

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:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

5/08/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Huvepharma

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10782/039/001

Data de alteração do estado de autorização:

5/08/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0365/001/DC

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100768>