

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

800.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

•

Chicken

- Meat and offal. 1 dia

•

Pig

- Meat and offal. 2 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/10/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

64616

Data da alteração do estado de autorização:

18/10/2023

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

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.