

HUVAMOX 800 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci, rațe și porcine

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

HUVAMOX 800 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci, rațe și porcine

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Curcă

Găină

Rață

Porc

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

- **Curcă**

- Carne și organe. 5 day

- **Găină**

- Carne și organe. 1 day

- **Rață**

- Carne și organe. 9 day

- **Porc**

- Carne și organe. 2 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

3/09/2021

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Huvepharma

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

210133

Data modificării statusului autorizației:

14/11/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0642/001

State membre interesate:

România

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

română (PDF)

Publicat pe: 4/12/2023

[Descarca](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052067>