

File downloaded on 2026-03-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000092652>

# AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Autorizat

- Amoxicillin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc

Găină (pui de găină)

---

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 1 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 7 zi

•

**Găină (pui de găină)**

- Carne și organe. 3 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biovet AD

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/09/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biovet AD

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2387

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/03/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.