

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

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

AMOXOY ACTIVE 697 mg/g pulbere orala pentru porcine și pui de gaina

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálny prášok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Dostupné v:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

---

### Dátum registrácie lieku:

1/06/2014

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma B.V.

---

### Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### Číslo registrácie:

190088

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

29/10/2024

---

### Referenčný členský štát:

Holandsko

---

### Číslo postupu:

NL/V/0179/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.