

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

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Huvacillin 800 mg/g pó para administração na água de bebida para galinhas e suínos

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:

Prášok na podanie v pitnej vode

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

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:

HuVepharma

Dátum registrácie lieku:

19/08/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Huvepharma S.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1528/01/22DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/08/2023

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0365/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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