

# 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 prašek za dajanje v vodo za pitje za piščance in prašiče

### 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:

Slovinsko

---

### 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:

18/08/2022

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Huvepharma S.A.

---

### Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### Číslo registrácie:

DC/V/0758/001

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

18/08/2022

---

### 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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