

# AMOXICILLIN pulvis

Pooblašeno

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Ime zdravila:

АМОКСИЦИЛИН пулвис

AMOXICILLIN pulvis

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Product details

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Prašek za peroralno raztopino

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Peroralna uporaba:**

- **Chicken**

- Meat and offal. 1 day

Not for use in birds which produce or are intended to produce eggs for human consumption.

- **Duck**

- Meat and offal. 9 day

- **Turkey**

- Meat and offal. 5 day

- **Pig**

- Meat and offal. 2 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Farma Vet OOD

---

### Marketing authorisation date:

11/06/2019

---

### Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Farmavet OOD

---

### Pristojni organ:

Bulgarian Agency For Food Safety

---

### Številka dovoljenja :

0022-2900

---

### Datum spremembe statusa dovoljenja:

17/01/2023

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045113>