

# AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH

Godkänd

## 500 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys, Ducks and Pigs

- Amoxicillin trihydrate

### Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys, Ducks and Pigs

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Kalkon

Tamhöns

Tamanka

Svin

**Administreringsväg:**

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Oral användning:**

- 

#### **Kalkon**

- Meat and offal. 5 dygn

- 

#### **Tamhöns**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

#### **Tamanka**

- Meat and offal. 9 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CA04

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Global Vet Health S.L.

---

**Godkännandedatum:**

1/12/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 36167/4004

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/06/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0350/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Bulgarien Cypern Frankrike Grekland Italien Malta Polen Portugal  
Rumänien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

**Gemensam fil för alla dokument**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.