

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Huvamox 800 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:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Kalkon

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- Meat and offal. 5 dygn

-

Tamhöns

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamanka

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- 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:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

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:**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Godkännandedatum:

2/09/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

260123

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/09/2026

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0642/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet