

AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Auktoriserad

- Amoxicillin

Product identification

Läkemedlets namn:

АМОКСИВЕТ 500 mg/g ПРАХ ЗА ПЕРОРАЛЕН РАЗТВОР
AMOXYVET 500 mg/g POWDER FOR ORAL SOLUTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt
Svin
Tamhöns (kyckling)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:**Användning i dricksvatten:**

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Bulgarien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

1/09/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2387

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/03/2023

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092652>