

SURAMOX 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, DUCKS, TURKEYS

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SURAMOX 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, DUCKS, TURKEYS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Kachna

Kuře

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Krůta

- Vejce. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- Maso. 5 day

-

Kachna

- Vejce. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- Maso. 9 day

-

Kuře

- Vejce. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

2/09/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica Herstellungs GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401891.00.00

Datum změny stavu registrace:

16/10/2018

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0370/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Německo Řecko Itálie Nizozemsko Polsko
Portugalsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.