

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

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Awazom 800 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks and Turkeys
Awazom 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Ente
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

•

Ente

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

9/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 01656/3071

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2024

Referenzmitgliedstaat:

Slowenien

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet