

# Citramox 1000 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks, turkeys and pigs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Citramox 1000 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks, turkeys and pigs

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Truthuhn

Huhn

Ente

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Ente**

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

27/02/2020

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

V/MRP/20/0018

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/02/2020

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0353/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Zypern Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn Italien

Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.