

Suramox 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner, Enten und Puten

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Suramox 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner, Enten und Puten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Ente

Huhn

Huhn, zur Fleischproduktion

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

- Eier. no withdrawal period No withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Ente

- Eier. no withdrawal period No withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 9 Tag

-

Huhn

- Eier. no withdrawal period No withdrawal period

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
-

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:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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:

Virbac

Zulassungsdatum:

2/09/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401891.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0370/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Italien Niederlande
Polen Portugal 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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels