

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavos

Pollos

Patos

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Pavos**

- Meat and offal. 5 Día

•

**Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

•

**Patos**

- Meat and offal. 9 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

14/11/2016

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número de autorización:**

REG NL 117571

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/01/2022

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0353/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Chipre República Checa Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.