

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

SURAMOX 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS,
DUCKS, TURKEYS
Stabox Vet. 1000 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Patos
Pollos
Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

• **Pavos**

- Eggs. no withdrawal period
No withdrawal period

- Meat and offal. 5 Día

• **Patos**

- Eggs. no withdrawal period
No withdrawal period

- Meat and offal. 9 Día

• **Pollos**

- Eggs. no withdrawal period
No withdrawal period

• **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 1 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Dinamarca

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

29/07/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Danish Health And Medicines Authority

Número de autorización:

51782

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/07/2015

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0370/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Grecia Italia Países Bajos Polonia
Portugal España

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029266>