

# Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pavos

Pollos

Patos

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## 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:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Pavos**

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Pollos**

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Patos**

- Meat and offal. 9 Día

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

---

**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:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/02/2018

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

105062/08-11-2021/K-0213501

---

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

7/11/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0182/001

---

**Estados miembros afectados:**

Grecia Irlanda Polonia

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.

2402210-paren-20160422.rtf