

# Citramox 500 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Autorisé

- Amoxicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Citramox 500 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde

Poulet

Canard

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
436.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Dinde**

- Viande et abats. 5 day

•

**Poulet**

- Viande et abats. 1 day

•

**Canard**

- Viande et abats. 9 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/08/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bremer Pharma GmbH  
Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10786/005/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/08/2014

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0326/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Allemagne Pays-Bas Pologne Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.