

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Canard

Poulet

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 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

- Œufs. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- Viande et abats. 5 day

-

Canard

- Œufs. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- Viande et abats. 9 day

-

Poulet

- Œufs. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 1 day

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Sachet de 100 g

Sac de 5 kg

Sac de 1 kg

Sachet de 500 g

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:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/09/2013

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

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401891.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/10/2018

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0370/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Allemagne Grèce Italie Pays-Bas Pologne
Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Fichier combinant tous les documents

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