

SURAMOX 1000 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS CANARDS ET DINDONS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

SURAMOX 1000 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR POULETS CANARDS ET DINDONS

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 No withdrawal period
- Viande et abats. 5 day

-

Canard

- Œufs. no withdrawal period No withdrawal period
- Viande et abats. 9 day

-

Poulet

- Œufs. no withdrawal period No withdrawal period

-

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 à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Sachet de 500 g

Sac de 1 kg

Sac de 5 kg

Sachet de 100 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:

2/10/2013

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

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9855535 8/2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/09/2018

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage