

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

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Kalkúni

Önd

Hænsn

Hænsn (holdakjúklingur)

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lyfjaform:**

Duft til notkunar í drykkjarvatn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til inntöku:**

•

**Kalkúni**

- Eggs. 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.

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

•

**Önd**

- Eggs. 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.

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

•

**Hænsn**

- Eggs. 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.

•

**Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01CA04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Virbac

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

2/09/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

401891.00.00

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

16/10/2018

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0370/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Danmörk Þýskaland Grikkland Ítalía Holland Pólland  
Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.