

Awazom 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Awazom 800 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks and Turkeys
Awazom 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
anatra
tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

-

anatra

- carni e frattaglie. 9 giorno

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

-

tacchino

- carni e frattaglie. 5 giorno

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/04/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 01656/3071

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/04/2024

Stato membro di riferimento:

Slovenia

Numero di procedura:

SI/V/0002/001

Stati membri interessati:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet