

Citramox 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys, Ducks and Pigs

Autorizzato

- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Citramox 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys, Ducks and Pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

anatra

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

436.00 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:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

anatra

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/09/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bremer Pharma GmbH

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 31223/4004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/01/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0326/001

Stati membri interessati:

Austria Germania Paesi Bassi Polonia Slovenia Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.