

# Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino  
polli  
anatra

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**tacchino**

- uova. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

**polli**

- uova. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**anatra**

- carni e frattaglie. 9 giorno

- uova. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

---

**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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/04/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402210.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/10/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0182/001

---

**Stati membri interessati:**

Grecia Irlanda Polonia

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

2402210-paren-20160422.rtf