

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Suramox 1000 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Suramox 1000 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Suramox 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

anatra

polli

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

tacchino

- uova. no withdrawal period No withdrawal period
- carni e frattaglie. 5 giorno

•

anatra

- uova. no withdrawal period No withdrawal period
- carni e frattaglie. 9 giorno

•

polli

- uova. no withdrawal period No withdrawal period

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 1 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:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/09/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V442845

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/09/2013

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0370/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Germania Grecia Italia Paesi Bassi Polonia
Portogallo 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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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