

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

Sostanza 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

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

anatra

- uova. 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.

- carni e frattaglie. 9 giorno

•

polli

- uova. 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.

•

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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:

2/09/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401891.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2018

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

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