

Amoxy Active CTD 697 mg/g Powderfor Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys and Ducks

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amoxy Active CTD 697 mg/g Powderfor Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys and Ducks

AVIAMOX 697 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN POLLOS, PAVOS Y PATOS

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

tacchino

anatra

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

-

tacchino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

anatra

- carni e frattaglie. 9 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:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/02/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3743 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/02/2019

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

Stati membri interessati:

Francia Germania Ungheria Italia Lituania Polonia Romania 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.