

# 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](#)

## 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:**

NL/V/0308/001

**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](http://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.