

# Biocillin 1000 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks and Turkeys

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys  
Biocillin 1000 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks and Turkeys

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kalakutas  
Naminė višta  
Antis

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 miligramai / 1.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Geriamieji milteliai

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

**Kalakutas**

- Kiaušinis. 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.

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

- 

**Naminė višta**

- Kiaušinis. 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.

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- 

**Antis**

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

- Kiaušinis. 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.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01CA04

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

**Galima įsigyti:**

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Rinkodaros leidimo data:**

22/06/2016

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Atsakinga institucija:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registracijos numeris:**

Vm 41816/4001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

9/06/2023

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

DE/V/0182/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)