

Awazom 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Awazom 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Eend

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Kip

- Meat and offal. 1 day

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

-

Eend

- Meat and offal. 9 day

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

-

Kalkoen

- Meat and offal. 5 day

Ni za uporabo pri pticah, ki proizvajajo jajca za prehrano ljudi. Ne uporabite v obdobju 3 tednov pred začetkom obdobja nesnosti.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

9/04/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 01656/3071

Datum toelatingswijziging:

9/04/2024

Rapporterende lidstaat:

Slovenië

Procedurenummer:

SI/V/0002/001

Betrokken lidstaten:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.