

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Kip

Eend

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

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

-

Kalkoen

- Egg. 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.

- Meat and offal. 5 day

-

Kip

- Egg. 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.

- Meat and offal. 1 day

-

Eend

- Meat and offal. 9 day

- Egg. 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.

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:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Handelsvergunningsdatum:

18/04/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402210.00.00

Datum toelatingswijziging:

22/10/2021

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0182/001

Betrokken lidstaten:

Griekenland Ierland Polen

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

2402210-paren-20160422.rtf