

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029272>

# SURAMOX 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, DUCKS, TURKEYS

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

SURAMOX 1000 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS,  
DUCKS, TURKEYS

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

Eend

Kip

Vleeskuikens

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Kalkoen**

- Eggs. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- Meat and offal. 5 day

•

**Eend**

- Eggs. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

- Meat and offal. 9 day

•

**Kip**

- Eggs. no withdrawal period

The product is not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of onset of laying.

•

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 1 day

---

**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 [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## 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:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

2/09/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

401891.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/10/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0370/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Duitsland Griekenland Italië Nederland Polen  
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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