

Suramox 1000 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater voor kippen, eenden, kalkoenen

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Suramox 1000 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater voor kippen, eenden, kalkoenen

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

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Eggs. no withdrawal period No withdrawal period
- Meat and offal. 5 day

-

Eend

- Eggs. no withdrawal period No withdrawal period
- Meat and offal. 9 day

-

Kip

- Eggs. no withdrawal period No withdrawal period

-

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:

Nederland

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:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

26/08/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 112820

Datum toelatingswijziging:

7/04/2022

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

Documenten

Combined File of all Documents