

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

STABOX 1000 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA
POLLOS PATOS Y PAVOS

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:

Spanje

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:

26/12/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2945 ESP

Datum toelatingswijziging:

1/01/2023

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiters

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

Etikettering

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