

Amoxy Active CTD 697 mg/g Powderfor Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys and Ducks

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Amoxy Active CTD 697 mg/g Powderfor Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys and Ducks

AVIAMOX 697 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN POLLOS, PAVOS Y PATOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Eend

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

-

Kip

- Meat and offal. 1 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 5 day

-

Eend

- Meat and offal. 9 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

20/02/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

3743 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

20/02/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0308/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Duitsland Hongarije Italië Litouwen Polen Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033354>