

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

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](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [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](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

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

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:

14/02/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

VM 28365/4013

Wijzigingsdatum status toelating:

14/02/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0308/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Duitsland Hongarije Italië Litouwen Polen Roemenië Spanje

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033355>