

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

SURAMOX 1000 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR POULETS CANARDS ET DINDONS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Turkey

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

-

Duck

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

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period No withdrawal period

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 1 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

2/10/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9855535 8/2013

Data da alteração do estado de autorização:

21/09/2018

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0370/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Alemanha Grécia Itália Países Baixos Polónia
Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.