

# Citramox 1000 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks, turkeys and pigs

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Citramox 1000 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks, turkeys and pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

**Podrobnosti o lieku****Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 5 day

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Duck**

- Meat and offal. 9 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

14/11/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 117571

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0353/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Cyprus Česko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.