

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

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Suramox 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner, Enten
und Puten

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Kalkon

Tamanka

Tamhöns

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Kalkon

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

-

Tamanka

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

-

Tamhöns

- Eggs. no withdrawal period No withdrawal period

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 1 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

13/09/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

835135

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/09/2013

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0370/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Tyskland Grekland Italien Nederländerna Polen
Portugal Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.