

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Biocillin 1000 mg/g Powder for use in drinking water for chickens, ducks and turkeys
Biocillin 1000 mg/g Proszek do podania w wodzie do picia

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon
Tamhöns
Tamanka

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Kalkon

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

- Meat and offal. 5 dygn

•

Tamhöns

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

- Meat and offal. 1 dygn

•

Tamanka

- Meat and offal. 9 dygn

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption and within 3 weeks of the start of the laying period.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

13/06/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2653

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/06/2017

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0182/001

Berörda medlemsstater:

Grekland Irland Polen Storbritannien (Nordirland)

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