

# Amoxy Active CTD 697 mg/g Powderfor Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys and Ducks

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Amoxy Active CTD 697 mg/g Powderfor Use in Drinking Water for Chickens, Turkeys and Ducks

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Kalkon

Tamanka

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten:**

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 1 dygn

•

**Kalkon**

- Meat and offal. 5 dygn

•

**Tamanka**

- Meat and offal. 9 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CA04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Frankrike

---

**Tillgänglig i:**

Frankrike

---

**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](#)

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:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

7/01/2019

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Dopharma B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Godkännandenummer:**

FR/V/3743369 3/2018

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/01/2019

---

### **Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

### **Procedurnummer:**

NL/V/0308/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Frankrike Tyskland Ungern Italien Litauen Polen Rumänien Spanien

Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel och märkning

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

### Gemensam fil för alla dokument

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