

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate
OCTACILLIN 697 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON DES
PORCS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

6/12/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/5516468 1/2010

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/12/2015

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0367/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Frankreich

Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg

Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.