

Octacillin, 800 mg/g powder for oral solution for chickens

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Octacillin, 800 mg/g powder for oral solution for chickens

Octacillin 800 mg/g poeder voor gebruik in het drinkwater voor kippen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

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 Eingehen über das Trinkwasser:**

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (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:

Niederlande

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:

15/10/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 104691

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0144/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

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

octacilin par.pdf