

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

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate
Octacillin 800 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

sig

Manustamisviis:

Joogivees

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:**Joogivees:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 2 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CA04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

13/12/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Authorisation number:

8-00914

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

13/12/2010

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0367/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Tšehhi Taani Prantsusmaa Saksamaa Kreeka
Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034217>