

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 pro prasata, 800mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

sigad

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:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Tšehhi

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 müügiloo õiguslik alus:

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

Müügiloo hoidja:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

10/03/2011

Partii vabastamise tootmiskohad:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Authorisation number:

96/010/11-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

10/03/2011

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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/600000034219>