

Origin 800 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

Origin 800 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Origin 800 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Origin 800 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of administration:**Administration dans l'eau de boisson:****• Poultry**

- Viande et abats. 24 hour 24 hours after last treatment
- Egg. no withdrawal period

Not allowed in chickens laying eggs for human consumption

• Porc

- Viande et abats. 48 hour 48 hours after last treatment
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/04/1995

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V169136

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/02/2015

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 21/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 21/03/2022

Télécharger

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085353>