

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate
Octacillin 800 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/05/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

MR/V/0735/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/05/2021

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0367/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.