

Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Octacillin 697 mg/g, proszek do podania w wodzie do picia dla kurcząt
Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

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:**Voie orale:**

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day 1 day
- Œufs. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

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:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/07/2006

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1669

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/07/2006

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0036/001

États membres concernés:

Tchéquie Grèce Irlande Italie Pologne Portugal Slovaquie

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000085353

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