

# Origin 800 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Nije  
odobreno

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Origin 800 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

---

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Put aplikacije:

U vodi za piće

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
800.00 miligram / 1.00 gram

---

**Farmaceutski oblik:**

Prašak za uporabu u vodi za piće

---

**Karencija prema putu aplikacije:****U vodi za piće:**

- 

**Poultry**

- Meat and offal. 24 sat 24 hours after last treatment
- Egg. no withdrawal period

Not allowed in chickens laying eggs for human consumption

- 

**Pig**

- Meat and offal. 48 sat 48 hours after last treatment

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CA04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

21/04/1995

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Broj odobrenja:**

BE-V169136

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/03/2024

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.