

Octacillin, 800 mg/g powder for oral solution for chickens

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Octacillin, 800 mg/g powder for oral solution for chickens

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/04/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

401355.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/10/2014

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0144/001

Þátttökulönd (CMS):

Frakkland Þýskaland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

octacilin par.pdf