

Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

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 inntöku:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day
- Eggs. no withdrawal period

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

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

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 fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/09/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51616

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/01/2025

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0036/001

Þátttökulönd (CMS):

Tékkland Grikkland Írland Ítalía Pólland Portúgal Slóvakía

Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000085353

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.