

Octacilline, poeder voor oplossing voor oraal gebruik

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Octacilline, poeder voor oplossing voor oraal gebruik

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/12/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 10112

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.