

Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Neautorizuotas

- Amoxicillin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Octacillin 697 mg/g prášok na použitie v pitnej vode pre kurčatá
Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Viščiukas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
697.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:**• Viščiukas**

- Meat and offal. 1 day 1 day

- Eggs. no withdrawal period

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

15/06/2006

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Eurovet Animal Health B.V.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

96/004/MR/06-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/04/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

BE/V/0036/001

Generic of:

[600000085353](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005343>