

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/04/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

401355.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/10/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0144/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Frankrijk Duitsland

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

octacilin par.pdf