

# Octacillin 697 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Octacillin 697 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Tamhöns

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 1 dygn 1 day

- Eggs. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CA04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Godkännandedatum:**

6/09/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 16849/4004

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/07/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Belgien

---

**Procedurnummer:**

BE/V/0036/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Tjeckien Grekland Irland Italien Polen Portugal Slovakien

Storbritannien (Nordirland)

---

**Generic of:**

600000085353

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.