

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate

Autorizovaný

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate
OCTACILLIN 800 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• **Prase**

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Španelsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

25/01/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Odpovědný orgán:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2249 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/01/2011

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0367/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko Dánsko Francie Německo Řecko
Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034224>