

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
800.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Información adicional**

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/09/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

104330

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/09/2011

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0367/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Francia Alemania  
Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.