

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate
Octacillin 800 mg/g prášok na perorálny roztok pre ošípané

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

• **Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

5/09/2011

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/046/MR/11-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/09/2011

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034223>