

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:

- 

### Pollos

- Meat and offal. 1 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:

Países Bajos

---

## Disponible en:

Países Bajos

---

## 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:**

15/10/2009

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 104691

---

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

29/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0144/001

---

**Estados miembros afectados:**

Francia Alemania

---

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.

octacilin par.pdf