

# OCTACILLIN 697 MG/G POLVERE PER USO IN ACQUA DI BEVANDA PER SUINI

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

OCTACILLIN 697 MG/G POLVERE PER USO IN ACQUA DI BEVANDA PER SUINI

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Suino

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Ulteriori informazioni**

---

**Tipo di diritto:**

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/09/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104330

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/09/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0367/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti