

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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 attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:****• Suino**

- carne e visceri. 2 giorno

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

QJ01CA04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

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.

Marketing authorisation date:

5/09/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/046/MR/11-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/09/2011

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](#) [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>