

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate  
Octacillin 800 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
800.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

**Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

30/06/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/MRP/21/0038

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

30/06/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0367/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca França Alemanha  
Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090404>