

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Octacillin 800 mg/g Poudre pour solution buvable

Octacillin 800 mg/g Poeder voor drank

Octacillin 800 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

# Detalhes do medicamento veterinário

## **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

800.00 miligramas(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:**

Bélgica

---

## **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/12/2010

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V381945

---

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

28/07/2021

---

**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.

### Package Leaflet and Labelling

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.

### Folheto informativo

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