

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

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate
Octacillin pro prasata, 800mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:
• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01CA04

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

10/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Zulassungsnummer:

96/010/11-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2011

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0367/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034219>