

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

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate  
OCTACILLIN 697 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON DES PORCS

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

zum Eingeben über das Trinkwasser:

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

6/12/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/5516468 1/2010

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/12/2015

---

**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 Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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