

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 800 mg/g prášok na perorálny roztok pre ošípané

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

5/09/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/046/MR/11-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/09/2011

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034223>