

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

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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:

Belgien

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:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

13/12/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V381945

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/07/2021

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)