

# 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 800MG/G KONIS GIA XOPHGHSH ME POSIMO NEPO

### 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 Tag

---

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Griechenland

---

**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:**

1/08/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

73686/02-08-2021/K-0159602

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/09/2021

---

**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 Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

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

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090403>