

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

Authorised

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate  
Octacillin 800 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

---

### Είδη ζώων:

Χοίρος

---

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

---

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Withdrawal period by route of administration:****In drinking water use:****• Χοίρος**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε čeština eesti English français italiano latviešu portuguis slovenščina svenska norsk

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε English italiano latviešu norsk

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός άδειας:**

401454.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

24/07/2012

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

NL/V/0367/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski  
italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano latviešu  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês română slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski  
italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Διατίθεται μόνο σε English français svenska íslenzkan norsk

---

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/600000034190>