

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate  
Octacillin 800 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/06/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/MRP/21/0038

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2021

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0367/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090404>