

# Octacilline, poeder voor oplossing voor oraal gebruik

Viðurkennt

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Heiti lyfs:**

Octacilline, poeder voor oplossing voor oraal gebruik

**Virkt efni:**

Aðeins í boði í [English](#)

**Dýrategundir:**

Hænsn

Svín

**Íkomuleið:**

Til inntöku

## Product details

**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lyfjaform:**

Duft til inntöku

**Withdrawal period by route of administration:**

**Til inntöku:****• Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

**• Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QJ01CA04

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Holland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

12/12/2003

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 10112

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

24/10/2013

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059381>