

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate  
Octacillin pro prasata, 800mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

**Withdrawal period by route of administration:****Somministrazione in acqua da bere:****• Suino**

- carne e visceri. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Status giuridico della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

10/03/2011

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

96/010/11-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/03/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0367/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034219>