

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Luxemburg

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Handelsvergunningdatum:**

13/12/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Vergunningsnummer:**

V 914/10/12/2082

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/12/2010

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0367/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Tsjechië Denemarken Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen  
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)