

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

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
800.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

- 

**gris**

- Slakt. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Tilgjengelig i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/12/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-00914

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/12/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0367/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR CZ DK FR DE EL HU Irland IT LV LT LU PL PT RO SI SI  
ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.