

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

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Názov lieku:

Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs, amoxicillin trihydrate  
Octacillin 800 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater voor varkens

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode

---

**Withdrawal period by route of administration:****Podanie v pitnej vode:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/07/2021

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 126264

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0367/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Dánsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Poľsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034216>