

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000090421>

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

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

17/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/21/2664/001-008

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/02/2025

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0367/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Tjeckien Danmark Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.