

# 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:**

Portugal

---

**Tillgänglig i:**

Portugal

---

**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:**

23/09/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

1455/01/21RFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/03/2025

---

**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](http://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.