

# Octacillin 697 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Octacillin 697 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Octacillin 697 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Octacillin 697 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 1 day 1 day
- Œufs. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/02/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V279194

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/02/2020

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0036/001

---

**États membres concernés:**

Tchéquie Grèce Irlande Italie Pologne Portugal Slovaquie

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Generic of:**

600000085353

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)