

# 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 Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**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: 18/06/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)