

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

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

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](#)