

# Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Non autorisé

- Amoxicillin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

OCTACILLIN, 697mg/g, Prášek pro perorální roztok  
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](#)  
697.00 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:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

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

25/05/2006

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/009/06-C

---

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

25/05/2006

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0036/001

---

**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)