

Octacillin 697 mg/g Powder for use in drinking water

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

800.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. 1 dia
1 day
- Eggs. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/02/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V279194

Data da alteração do estado de autorização:

4/02/2020

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0036/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Grécia Irlanda Itália Polónia Portugal Eslováquia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

[600000085353](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.