

# 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](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](http://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.