

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

Não  
autorizado

- Amoxicillin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

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](#)  
697.00 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:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/05/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/009/06-C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/05/2006

---

**Estado-Membro de referência:**

Bélgica

---

**Número de procedimento:**

BE/V/0036/001

---

**Generic of:**

600000085353

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.