

Solamocta, 697mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Solamocta, 697mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Krůta

Kachna

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání v pitné vodě:**

-

Kuře

- Maso. 1 day

-

Krůta

- Maso. 5 day

-

Kachna

- Maso. 9 day

Perorální podání:

-

Kuře

- Maso. 1 day

-

Krůta

- Maso. 5 day

-

Kachna

- Maso. 9 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eurovet Animal Health B.V.

Datum registrace:

10/06/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/048/16-C

Datum změny stavu registrace:

10/06/2016

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0288/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko Dánsko Francie Německo Řecko
Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

Stažení