

# Solamocta 697 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks and Turkeys

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Solamocta 697 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks and Turkeys

### 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:**

Maďarsko

---

**Dostupné v:**

Maďarsko

---

**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:**

18/12/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/12/2015

---

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