

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

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Truthuhn
Ente

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

Ente

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

zum Einnehmen:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

Ente

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

13/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/18/2470/001-004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/09/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0288/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

RV2470.pdf