

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

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:

1/02/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

981/01/16DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/2025

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 Rumänien 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

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.