

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Patos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
800.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 5 Día

•

Patos

- Meat and offal. 9 Día

Vía oral:

•

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 5 Día

•

Patos

- Meat and offal. 9 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2015

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0288/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Francia Alemania
Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet