

# SOLAMOCTA 697 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PATOS Y PAVOS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

SOLAMOCTA 697 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PATOS Y PAVOS

### **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:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**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:**

31/03/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3392 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/03/2016

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado