

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

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana
kalkun
part

Manustamisviis:

Joogivees
Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Joogivees:

•

kana

- liha ja söödavad koed. 1 day

•

kalkun

- liha ja söödavad koed. 5 day

•

part

- liha ja söödavad koed. 9 day

Suukaudne:

•

kana

- liha ja söödavad koed. 1 day

•

kalkun

- liha ja söödavad koed. 5 day

•

part

- liha ja söödavad koed. 9 day

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kood:**

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Saksamaa

Saadaval:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Eurovet Animal Health B.V.

Müügiloa kuupäev:

17/02/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Müügiloa number:

402114.00.00

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/08/2020

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0288/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Tšehhi Taani Prantsusmaa Saksamaa Kreeka
Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.