

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kood:**

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Saadaval:

Hispaania

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:

31/03/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

3392 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/03/2016

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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