

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet
Dinde
Canard

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson
Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

-

Dinde

- Viande et abats. 5 day

-

Canard

- Viande et abats. 9 day

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

-

Dinde

- Viande et abats. 5 day

-

Canard

- Viande et abats. 9 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/06/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

200149

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/03/2025

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0288/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.