

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

11/04/2016

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 16849/4052

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/10/2024

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