

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

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Önd

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

•

Önd

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

Til inntöku:

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

•

Önd

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/03/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/20-01/522

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/03/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0288/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Pólland Portúgal
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.