

# 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:**

Grikkland

---

**Fáanlegt í:**

Grikkland

---

**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:**

14/09/2016

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

National Organization For Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

42226/11-05-2021/K-0208101

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/09/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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