

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli  
tacchino  
anatra

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere  
Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**anatra**

- carni e frattaglie. 9 giorno

**Uso orale:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**anatra**

- carni e frattaglie. 9 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/06/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/048/16-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/06/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0288/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.