

SOLAMOCTA 697 MG/G POLVERE DA SOMMINISTRARE NEL ACQUA DA BERE PER POLLI-ANATRE E TACCHINI

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SOLAMOCTA 697 MG/G POLVERE DA SOMMINISTRARE NEL ACQUA DA BERE PER POLLI-ANATRE E TACCHINI

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

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:

19/09/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104763

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/09/2016

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti