

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

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kylling  
kalkun  
and

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann  
Oral bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
800.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**kylling**

- Slakt. 1 dag

•

**kalkun**

- Slakt. 5 dag

•

**and**

- Slakt. 9 dag

**Oral bruk:**

•

**kylling**

- Slakt. 1 dag

•

**kalkun**

- Slakt. 5 dag

•

**and**

- Slakt. 9 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater  
(ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/02/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/8465419 3/2016

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/07/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0288/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR CZ DK FR DE EL HU Irland IT LV LT LU PL PT RO SI SI  
ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.