

# 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:**

---

**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:**

11/04/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 16849/4052

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/10/2024

---

**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)