

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
800.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Administração na água de bebida:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 5 dia

- 

#### **Duck**

- Meat and offal. 9 dia

### **Via oral:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 5 dia

- 

#### **Duck**

- Meat and offal. 9 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/04/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/MRP/18/0023

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/04/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0288/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca França Alemanha  
Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.