

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

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Kalkon

Tamanka

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

•

Kalkon

- Meat and offal. 5 dygn

•

Tamanka

- Meat and offal. 9 dygn

Oral användning:

•

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

•

Kalkon

- Meat and offal. 5 dygn

•

Tamanka

- Meat and offal. 9 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Tillgänglig i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

27/03/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/20-01/522

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/03/2025

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0288/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Tjeckien Danmark Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.