

# 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:**

Italien

---

**Tillgänglig i:**

Italien

---

**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:**

19/09/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

104763

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/09/2016

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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