

# AMOXYCILIN KELA, 700 mg/g

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

AMOXYCILIN KELA, 700 mg/g

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)  
Schwein  
Henne

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
817.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Cattle (suckling calf)**

- Meat. 5 Tag

- 

**Schwein**

- Meat. 2 Tag

- 

**Henne**

- Meat. 1 Tag

Nu administrați găinilor ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegelung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zulassungsdatum:**

7/08/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

130213

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/11/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.