

# Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk  
Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de  
boisson  
Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die  
Milch

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Huhn  
Schwein  
Saugkalb

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Withdrawal period by route of administration:  
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 day

• **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 4 day
- 

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Available in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Marketing authorisation date:**

2/04/2002

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Zulassungsnummer:**

BE-V233764

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/04/2002

---

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

## Documents

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/02/2022

Herunterladen

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075756>