

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana

sig

veis (vasikas)

Manustamisviis:

Joogivees/piimas

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
817.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees/piimas manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:

Joogivees/piimas:

• **kana**

- liha ja söödavad koed. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

• **sig**

- liha ja söödavad koed. 2 day

• **veis (vasikas)**

- liha ja söödavad koed. 4 day
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CA04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Available in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

2/04/2002

Partii vabastamise tootmiskohad:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

BE-V233764

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/04/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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