

Amoxicilline 70 % Kela 700 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Amoxicilline 70 % Kela 700 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

817.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

•

Poulet

- Viande et abats. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

•

Porc

- Viande et abats. 2 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 4 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/04/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V233764

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/06/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)