

AMOXYKÉL 700 mg/g Pó solúvel para administração oral para suínos e frangos de carne

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ainm an chógais:

AMOXYKÉL 700 mg/g Pó solúvel para administração oral para suínos e frangos de carne

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaíochta:

Púdar béil

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

• **Pig**

- Meat and offal. 2 day

• **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 1 day

Não administrar a galinhas produtoras de ovos para consumo humano

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CA04

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Portuguese](#)

Ar fáil ach amháin i [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

12/03/2009

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Kela Pharma

An t-údarás atá freagrach:

Directorate General For Food And Veterinary

Uimhir údaraithe:

141/01/09NFVPT

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

1/05/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092133>