

Amoxy-kel 700 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Ovlašten

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Product identification

Naziv VMP-a:

Amoxy-kel 700 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Djelatna tvar:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Withdrawal period by route of administration:**U vodi za piće:****• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 1 day

• Pig

- Meat and offal. 2 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

P F H U Veta

Marketing authorisation date:

10/08/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Odgovorno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj autorizacije:

1668

Datum promjene statusa odobrenja:

10/08/2006

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056093>