

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g

Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Ovlašten

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [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](#)

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

Način primjene:

U vodi za piće/mlijeku

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

817.70 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Withdrawal period by route of administration:

U vodi za piće/mlijeku:

• Chicken

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

• Pig

- Meat and offal. 2 day

• Cattle (calf)

- Meat and offal. 4 day
-

Kod anatomsko-terapijsko-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](#)

Available in:

Belgium

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

2/04/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Odgovorno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj autorizacije:

BE-V233764

Datum promjene statusa odobrenja:

2/04/2002

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

Documents

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

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