

AMOXYCILIN KELA, 700 mg/g

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AMOXYCILIN KELA, 700 mg/g

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Svín

Hænsn (hæna)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

817.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Cattle (suckling calf)

- Kjöt. 5 dagar

-

Svín

- Kjöt. 2 dagar

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt. 1 dagar

Nu administrați gănilor ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dagsetning markaðsleyfis:

7/08/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

130213

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/11/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.