

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Suino

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

817.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/04/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V233764

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/06/2020

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.