

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/mt/600000073007>

Amoxicillin C20 KS

Mhux awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Amoxicillin C20 KS

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

0.20 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:**

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 11 day

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 11 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CA04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

19/03/2002

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Awtorità responsabli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

6500845.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

24/04/2025

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.