

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

Awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
817.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Irlandiż Kroat Taljan Latvjan Litwan Pollakk Portugiż Rumen Slovakk Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:

-

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CA04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Disponibbli fi:

Belgium

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

2/04/2002

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Awtorità responsabbli:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

BE-V233764

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

24/06/2020

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

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

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Tikkettar

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