

Amoxy-kel 700 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Amoxy-kel 700 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

høne

gris

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann:**

- høne

- Slakt. 1 dag

- **gris**

- Slakt. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Polish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

P F H U Veta

Marketing authorisation date:

10/08/2006

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1668

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/08/2006

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056093>