

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g

Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk
Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de
boisson
Amoxycilline 70 % Kela 700 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die
Milch

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kylling
gris
kalv

Administrering:

Bruk i drikkevann/melk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
817.70 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i drikkevann/melk:

- **kylling**

- Slakt. 1 dag

- Egg. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

- **gris**

- Slakt. 2 dag

- **kalv**

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BE

Available in:

BE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

2/04/2002

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V233764

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/04/2002

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

Documents

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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/600000075756>