

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

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Porc

Vițel

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut/lapte

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

817.70 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut/lapte:**

-

Găină

- Carne și organe. 1 zi
- Ou. no withdrawal period

Not for use in chickens producing eggs for human consumption

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data autorizației de comercializare:

2/04/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V233764

Data modificării statusului autorizației:

24/06/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.