

AMOXYKÉL 700 mg/g Pó solúvel para administração oral para suínos e frangos de carne

Pooblašćeno

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ime zdravila:

AMOXYKÉL 700 mg/g Pó solúvel para administração oral para suínos e frangos de carne

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
brojler

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

- **Pig**

- Meat and offal. 2 day

- **brojler**

- Meat and offal. 1 day

Não administrar a galinhas produtoras de ovos para consumo humano

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01CA04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

12/03/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Kela Pharma

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

141/01/09NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/05/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092133>