

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Разрешен

- Amoxicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Kelamoxil LA 150 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και χοίρους

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 72 hour

-

свиня

- Meat and offal. 20 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Cyprus

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Дата на разрешение за търговия:

20/07/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

CY00923V

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/07/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0390/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

NLV0390001DC_DCP_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf