

Amoxicillin 20% LA pro inj.

Registrováno

- Amoxicillin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Amoxicillin 20% LA pro inj.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Skot

Prase

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot (tele)

- Maso. 14 day

-

Skot

- Maso. 14 day

- Mléko. 4 day

-

Prase

- Maso. 14 day

Subkutánní podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 14 day

-

Skot

- Maso. 14 day

- Mléko. 4 day

-

Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan International B.V.

Datum registrace:

4/11/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan International B.V.

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-1438

Datum změny stavu registrace:

4/11/2004

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.