

Hostamox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in pse

Ikke
autoriseret

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hostamox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in pse

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 18 dag meso in organi: 18 dni

- Milk. 3 dag mleko: 3 dni

•

Får

- Meat and offal. 19 dag meso in organi: 19 dni

- Milk. no withdrawal period

mleko: ni dovoljenja uporaba pri ovcah v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi

•

Svin

- Meat and offal. 24 dag meso in organi: 24 dni

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bimeda Animal Health Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

23/11/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0167/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/08/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.