

# Amoxycylina 20% LA 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Autoriseret

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Amoxycylina 20% LA 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Hund

Kat

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 14 dag

- Milk. 4 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 14 dag

- Milk. 4 dag

---

**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:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.  
j.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/04/2008

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Alfasan International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1803

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/04/2008

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### 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.

### Produktresumé

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