

# AMOXICOLISTIN, suspensie injectabilă

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

AMOXICOLISTIN, suspensie injectabilă

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hest

Ged

Får

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

- 

#### Hest

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

- 

#### Ged

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

- 

#### Får

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

- 

#### Svin

- Meat and offal. 28 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

•

**Ged**

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 28 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

QJ01XB01

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Romvac Company S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

10/04/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

150037

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

28/01/2015

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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