

BIOCILLIN-LA, 150 mg / ml suspension for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOCILLIN-150 LA, 150 mg /ml инжекционна суспензия за говеда, овце, кози и свине

BIOCILLIN-LA, 150 mg / ml suspension for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær 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. 21 dag

- Milk. 96 hour

-

Ged

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 96 hour

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 96 hour

-

Svin

- Meat and offal. 96 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 [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/06/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1718

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/06/2007

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.