

Vetamoxil LA 150 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos e suínos

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vetamoxil LA 150 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos e suínos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

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. 72 hour

-

Får

- Meat and offal. 14 dag

Não administrar a ovelhas produtoras de leite para consumo humano.

-

Svin

- Meat and offal. 14 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 [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)
Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

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:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuários S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/03/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

147/01/09NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/08/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
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.