

Neo Vet-Cillin L.A., 150 mg/ml, suspensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti

Autoriseret

- Amoxicillin

Product identification

Lægemidlets navn:

Neo Vet-Cillin L.A., 150 mg/ml, suspensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kalkun

Svin

Kvæg

Hund

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

• **Kalkun**

- Meat and offal. 10 day

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano

Intramuskulær anvendelse:

• **Svin**

- Meat and offal. 50 day

• **Kvæg**

- Milk. 84 hour

Nella bovina da latte, prevedere al massimo due somministrazioni con un intervallo di 48 ore

- Meat and offal. 88 day

• **Hund**

• **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

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

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/05/1988

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093941>