

AMOXYCILLIN 15%/NEOCELL KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autoriseret

- Amoxicillin

Product identification

Lægemidlets navn:

AMOXYCILLIN 15%/NEOCELL KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Pattegris

Høns

Kalv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Oral anvendelse:****• Pattegris**

- Meat and offal. 24 hour

• Høns

- Meat and offal. 24 hour

• Kalv

- Meat and offal. 48 hour

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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Neocell Ltd.

Marketing authorisation date:

27/05/2015

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

68583/31-05-2019/K-0208901

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/11/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106145>