

Hostamox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in pse

Nicht
autorisiert

- Amoxicillin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Hostamox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in pse

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 18 day meso in organi: 18 dni

- Milch. 3 day mleko: 3 dni

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 19 day meso in organi: 19 dni

- Milch. no withdrawal period

mleko: ni dovoljenja uporaba pri ovcah v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 day meso in organi: 24 dni

subkutane Anwendung:**• Hund**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Slowenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

23/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0167/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/12/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014459>