

# Nisinject 140mg/ml + 35 mg/ml suspension for injection

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nisinject 140mg/ml + 35 mg/ml suspension for injection

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

161.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
42.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde
- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde
- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde
- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde
- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde
- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde
- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 62 Stunde

---

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

QJ01CR02

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

2/05/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

103680

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/04/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0353/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Italien Portugal

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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.