

AMOXICRID RETARD INJ. 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci, câini și pisici

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AMOXICRID RETARD INJ. 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci, câini și pisici

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 92 Tag

- Milch. 9 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- Milch. 156 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 92 Tag

- Milch. 9 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- Milch. 156 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

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

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Crida Pharm S.R.L.

Zulassungsdatum:

11/07/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Crida Pharm S.R.L.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190155

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/02/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.