

# Bimoxyl vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Bimoxyl vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund  
Rind  
Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 11 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:**

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [schwedisch](#)  
Verfügbar nur in [schwedisch](#)  
Verfügbar nur in [schwedisch](#)  
Verfügbar nur in [schwedisch](#)  
Verfügbar nur in [schwedisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Zulassungsdatum:**

13/09/1996

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

13004

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/09/1996

---

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

## Dokumente

### Packungsbeilage

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.

### Etikettierung

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