

# LUNGOCIL L.A. 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

LUNGOCIL L.A. 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre 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**

- Fleisch und Innereien. 50 Tag
- Milch. 4 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 50 Tag
- Milch. no withdrawal period  
Leche: 4 días (96 horas)

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 25 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:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

24/01/1990

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Zulassungsnummer:**

2780 ESP

---

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

16/04/2013

---

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

## Dokumente

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.