

Curamox Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Nicht
autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Curamox Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Curamox Prolongatum Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Rind

Katze

Hund

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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:

Surrendered

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

28/09/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

15147

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/2023

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