

AMOXAL 150 mg/ml SUSPENSION INYECTIONABLE

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

AMOXAL 150 mg/ml SUSPENSION INYECTIONABLE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 46 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 46 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Hund

-

Katze

-

Rind

- Milch. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

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

QJ01CA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

2/09/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3170 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055846>