

Roxilin Depot 150 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Roxilin Depot 150 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

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

172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 39 Tag 15 mg Amoxicillin/kg KGW
- Milch. 108 Stunde 15 mg Amoxicillin/kg KGW

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 29 Tag 15 mg Amoxicillin/kg KGW

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 42 Tag 15 mg Amoxicillin/kg KGW
-

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

QJ01CA04

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 x 100 ml Durchstechflasche aus Polyethylenterephthalat, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 100 ml Durchstechflasche aus Weißglas Typ II, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 250 ml Durchstechflasche aus Polyethylenterephthalat, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 250 ml Durchstechflasche aus Weißglas Typ II, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 50 ml Durchstechflasche aus Polyethylenterephthalat, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 50 ml Durchstechflasche aus Weißglas Typ II, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 500 ml Durchstechflasche aus Polyethylenterephthalat, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

12 x 100 ml Durchstechflasche aus Polyethylenterephthalat, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

12 x 100 ml Durchstechflasche aus Weißglas Typ II, mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

22/03/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00180

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/1993

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

Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels