

Alfamox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Alfamox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

172.21 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 5 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 5 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 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:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Alfa Med Limited

Zulassungsdatum:

22/01/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfa Med Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10894/004/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/01/1999

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.