

AMOXAN LA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 150MG/ML

Autorisiert

- AMOXICILLIN TRIHYDRATE PH. EUR.

Product identification

Name des Arzneimittels:

AMOXAN LA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 150MG/ML

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

- Fleisch und Innereien. 25 day
- Milk. 5 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 25 day
- Milk. 6 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 27 day

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

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

28/09/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

3591/14-1-2009/K-0093401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/09/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096316>