

Syvamox I.a. 150 mg/ml suspensão injectável para bovinos, ovinos, suínos e cães

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Syvamox I.a. 150 mg/ml suspensão injectável para bovinos, ovinos, suínos e cães

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Hund

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. 50 Tag
- Milch. 4 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 50 Tag
- Milch. 4 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 25 Tag

-

Hund

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

QJ01CA04

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

16/07/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51534

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097995>