

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Autorisiert

- Amoxicillin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspensie voor injectie voor runderen en varkens

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

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. 18 day
- Milch. 72 hour

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 20 day
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01CA04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

17/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 130132

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/08/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0390/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC_DCP_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986107>