

Citramox L.A. 150 mg/ml Injektionssuspension Rinder und Schweine

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Citramox L.A. 150 mg/ml Injektionssuspension Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

•

Rind

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 18 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 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:

Deutschland

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zulassungsdatum:

9/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402710.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0323/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Litauen Polen
Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente