

# Bimoxyl LA 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, cūkām un aitām

Autorizado

- Amoxicillin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Bimoxyl LA 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, cūkām un aitām

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Bovino

Ovino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 21 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 72 Hora(s)

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 21 Día

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/02/1996

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/96/0318

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/02/1996

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.