

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

No
autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Kelmoxil vet 150 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon til storfe og gris

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino

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:**

-

Bovino

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

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

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Fecha de autorización de comercialización:

15/08/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

22-14843

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/06/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0390/001

Generic of:

600000004401

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC_DCP_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf