

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

Autorizado

- Amoxicillin

Product identification

Nombre del medicamento:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Kelamoxil LA 150 mg/ml suspenzija za injiciranje za govedo in prašiče

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 72 Hora(s)

• **Porcino**

- Meat and offal. 20 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

18/08/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0786/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

18/08/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0390/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986134>