

Longamox 150 mg/ml Suspension injectable

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Longamox 150 mg/ml Suspension injectable

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

lammas

sig

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

172.19 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

lammas

- liha ja söödavad koed. 50 day

- piim. no withdrawal period Do not use in sheep producing milk

•

sig

- liha ja söödavad koed. 50 day

•

veis

- liha ja söödavad koed. 50 day

- piim. 3 day after last administration

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetoquinol

Müügiloa kuupäev:

15/02/1996

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetoquinol S.A.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V173205

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/09/2021

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.