

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Valtuutettu

- Amoxicillin

Product identification

Lääkkeen nimi:

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain English

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

• Cattle

- Meat and offal. 24 day
- Milk. 3 day

• Sheep

- Meat and offal. 16 day

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

• Pig

- Meat and offal. 16 day

Ihon alle:

• Dog

• Cat

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01CA04

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vazrajane-Kasis OOD

Marketing authorisation date:

10/10/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Kepro B.V.

Vastuullinen viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntiluvan numero:

0022-2931

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/03/2023

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101260>