

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Autorisé

- Amoxicillin

Product identification

Dénomination du médicament:

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 24 day

- Lait. 3 day

• Mouton

- Viande et abats. 16 day

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

• Porc

- Viande et abats. 16 day

Voie sous-cutanée:**• Chien****• Chat**

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vazrajdane-Kasis OOD

Marketing authorisation date:

10/10/2019

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Kepro B.V.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2931

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/03/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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