

# Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Amoxicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 72 hour

•

**Porc**

- Viande et abats. 20 day

---

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

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

# Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/08/2023

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10981/016/001

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/08/2023

**État membre de référence:**

Pays-Bas

**Numéro de procédure:**

NL/V/0390/001

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

**Generic of:**

600000004401

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Notice du conditionnement et étiquetage

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

NLV0390001DC\_DCP\_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf