

Redymox 150 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Redymox 150 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats
Redymox 150 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

172.10 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 48 sat

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 48 sat

•

Sheep

- Meat and offal. 7 day

•

Pig

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Univet Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/08/2025

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Univet Limited

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10990/054/001

Datum promjene statusa odobrenja:

15/08/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0566/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000064406](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

ie-puar-mr-iev0566001-redymox-150-mgml-suspension-for-injection-for-catt-en.pdf