

# BIMOXYL LA, injekciné suspensija galvijams, avims ir kiaulëms

Odobreno

- Amoxicillin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

BIMOXYL LA, injekciné suspensija galvijams, avims ir kiaulëms

---

### **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](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intraartikularno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
150.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intraartikularno:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 3 day

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 21 day

Do not use in sheep producing milk for human consumption

---

### 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 [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

25/04/2004

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Broj odobrenja:**

LT/2/04/0724/001

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

28/01/2026

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.