

# SIMIVET retard 150 mg/ml suszpenzija za injiciranje

Engedélyezett

- Amoxicillin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

SIMIVET retard 150 mg/ml suszpenzija za injiciranje

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha  
sertés  
juh  
kutya  
macska

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 39 day Govedo: Meso in organi: 39 dni

- Milk. 108 hour Govedo: Mleko: 108 ur (4,5 dneva)

•

**sertés**

- Meat and offal. 42 day Prašiči: Meso in organi: 42 dni

•

**juh**

- Meat and offal. 29 day Ovce: Meso in organi: 29 dni

- Milk. no withdrawal period

Ovce: Mleko: Ni dovoljena uporaba pri ovcah, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CA04

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Slovenia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

15/05/2002

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Genera d.d.

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Felelős hatóság:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Engedély száma:**

NP/V/0315/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/05/2002

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.