

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

Nem
engedélyezett

- Amoxicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Amoxikel vet 150 mg/ml injektionsvätska, suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

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. 18 day

- Milk. 72 hour

-

sertés

- Meat and offal. 20 day

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:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/09/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

63525

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/06/2025

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

NL/V/0390/001

Generic of:

600000004401

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.

Betegájékoztató

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.

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC_DCP_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf