

Longamox 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Longamox 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

172.18 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 27 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 60 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1516

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/04/2004

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.