

Amoxycylina 20% LA 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Amoxycylina 20% LA 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Hundur
Köttur
Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 4 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 4 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 fánlegt í Polish

Aðeins fánlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/04/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1803

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/04/2008

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

Skjöl

Fylgiseðill

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.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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