

Bimoxyl LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs and Dogs

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bimoxyl LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs and Dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 18 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

Svín

- 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:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

1/10/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22033/039/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1987

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.

ie-puar-np-600000064471-bimoxyl-la-150-mgml-suspension-for-injection-for-c-en.pdf