

LONGOCILLINA L.A., 150 mg/ml sospensione iniettabile per bovini e suini

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LONGOCILLINA L.A., 150 mg/ml sospensione iniettabile per bovini e suini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

150.00 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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/05/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Vetem SPA

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104220

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2017

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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