

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Viðurkennt

- Amoxicillin

Product identification

Heiti lyfs:

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 24 dagar
- Mjólk. 3 dagar

• Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

• Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Til notkunar undir húð:**• Hundur****• Köttur**

ATC flokkun (dýrallyf):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaría

Áletrun:

Aðeins í boði í Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vazrajdane-Kasis OOD

Marketing authorisation date:

10/10/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Kepro B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2931

Dagsetning leyfisbreytingar:

16/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101260>