

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Viðurkennt

- Amoxicillin

Product identification

Heiti lyfs:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Kelamoxil LA 150 mg/ml suspenzija za injiciranje za govedo in prašiče

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir
Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

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. 18 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvenía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

18/08/2023

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0786/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

18/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0390/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC_DCP_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986134>