

CITRAMOX L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CITRAMOX L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

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](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/08/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1365/01/20DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0323/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Litáen Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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