

# Hostamox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in pse

Non  
autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Hostamox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in pse

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini  
Ovino  
Suino  
Cane

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English  
150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 18 giorno meso in organi: 18 dni

- latte. 3 giorno mleko: 3 dni

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 19 giorno meso in organi: 19 dni

- latte. no withdrawal period

mleko: ni dovoljenja uporaba pri ovcah v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 24 giorno meso in organi: 24 dni

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/11/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

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

---

**Numero di autorizzazione:**

NP/V/0167/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/08/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.