

Promox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Promox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

172.21 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 120 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

QJ01CA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchem (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchem (Ireland) Limited

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10555/010/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/06/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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