

Nisinject 140mg/ml + 35 mg/ml suspension for injection

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nisinject 140mg/ml + 35 mg/ml suspension for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

161.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
42.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 62 valandos

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01CR02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

2/05/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

103680

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/04/2009

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

ES/V/0353/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.