

Redymox 150 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats

Atļautas

- Amoxicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Redymox 150 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats
Redymox 150 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Aita

Kaķis

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

172.10 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 18 diena
- Piens. 48 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 18 diena
- Piens. 48 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (ES Regulas 2019/6 18. pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Univet Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/08/2025

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Univet Limited

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA10990/054/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

15/08/2025

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

IE/V/0566/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000064406](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

ie-puar-mr-iev0566001-redymox-150-mgml-suspension-for-injection-for-catt-en.pdf