

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000097251>

Amox 15%

Nav atļautas

- Amoxicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Amox 15%

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Suns

Kaķis

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

172.21 miligram(s) / 1.00 mililitr(s)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bremer Pharma GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/08/1996

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bremer Pharma GmbH

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

29358.00.00

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/01/2022

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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