

# LV Biocillin-150 LA 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, teļiem kazām, aitām un cūkām

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

LV Biocillin-150 LA 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, teļiem kazām, aitām un cūkām

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

Kalveren

Geit

Schaap

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

# Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 21 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 3 day

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 21 day

- 

**Geit**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 3 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 3 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/10/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/NRP/11/0063

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/10/2011

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.