

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

161.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour
- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour
- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour
- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour

•

Rund

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour
- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour
- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour
- Meat and offal. 42 day
- Milk. 62 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CR02

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

2/05/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

103680

Datum toelatingswijziging:

28/04/2009

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0353/001

Betrokken lidstaten:

Italië Portugal

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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

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.