

AMOXICRID RETARD INJ. 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci, câini și pisici

Toegelaten

- Amoxicillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AMOXICRID RETARD INJ. 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci, câini și pisici

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Varken
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan 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:

-

Rund

- Meat and offal. 92 day
- Milk. 9 day

-

Schaap

- Meat and offal. 45 day
- Milk. 156 hour

-

Varken

- Meat and offal. 93 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 92 day
- Milk. 9 day

-

Schaap

- Meat and offal. 45 day
- Milk. 156 hour

•

Varken

- Meat and offal. 93 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:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Crida Pharm S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

11/07/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Crida Pharm S.R.L.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190155

Datum toelatingswijziging:

18/02/2026

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.