

AMOXICOLISTIN, suspensie injectabilă

Toegelaten

- COLISTIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AMOXICOLISTIN, suspensie injectabilă

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Geit

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Paard

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Geit

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Schaap

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

•

Paard

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

•

Geit

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

•

Schaap

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

•

Varken

- Meat and offal. 28 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

QJ01XB01

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

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:

Romvac Company S.A.

Handelsvergunningsdatum:

10/04/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Romvac Company S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150037

Datum toelatingswijziging:

28/01/2015

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.