

# Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Geautoriseerd

- Amoxicillin

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig  
Kelmoxil vet 150 mg/ml injectiesvæske, suspensjon til storfe og gris

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

Rund  
Varken

### Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

• **Rund**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 72 hour

• **Varken**

- Meat and offal. 20 day
- 

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

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Noorwegen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Marketing authorisation date:**

15/08/2023

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

22-14843

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/08/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0390/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC\_DCP\_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986129>