

Kelamoxil LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle and Pigs

Autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Kelamoxil LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle and Pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 18 dag
- Melk. 72 time

-

gris

- Slakt. 20 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/08/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 06126/3001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/08/2023

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0390/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

Generic of:

600000004401

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet