

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

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hund

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

161.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
42.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time
- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time
- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time
- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time

•

**storfe**

- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time
- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time
- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time
- Slakt. 42 dag
- Melk. 62 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater  
(ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Tilgjengelig i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/05/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

103680

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/04/2009

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0353/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

IT PT

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.