

Amoxicillin 20% LA pro inj.

Autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Amoxicillin 20% LA pro inj.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv
storfe
gris
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

kalv

- Slakt. 14 dag

-

storfe

- Slakt. 14 dag

- Melk. 4 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag

Subkutan bruk:

-

kalv

- Slakt. 14 dag

-

storfe

- Slakt. 14 dag

- Melk. 4 dag

-

gris

- Slakt. 14 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:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1438

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/11/2004

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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