

Bimoxyvet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bimoxyvet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

172.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 18 dag
- Melk. 72 time

-

sau

- Slakt. 21 dag

-

gris

- Slakt. 21 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:

DK

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 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/02/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

57386

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/2017

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0362/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FI FR IT PL PT RO ES

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.