

# Roxilin Depot 150 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Roxilin Depot 150 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe  
sau  
gris  
hund  
katt

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

172.10 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 39 dag 15 mg Amoxicillin/kg KGW
- Melk. 108 time 15 mg Amoxicillin/kg KGW

- 

**sau**

- Slakt. 29 dag 15 mg Amoxicillin/kg KGW

- 

**gris**

- Slakt. 42 dag 15 mg Amoxicillin/kg KGW
- 

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

QJ01CA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Tilgjengelig i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk

---

## 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:**

22/03/1993

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Godkjenningsnummer:**

8-00180

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/03/1993

---

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

## Dokumenter

### Merking

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

### Pakningsvedlegg

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

### Preparatomtale

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