

PRIMAMOX L.A. 150 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PRIMAMOX L.A. 150 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

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

- Melk. 3 dag
- Slakt. 18 dag

-

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:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Expert-Medical Kft.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/07/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/07/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

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.

Merking

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