

# AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

Dopuszczony

- Amoxicillin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

AMOXYCILLIN 15% LA INJ.

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 24 day
- Milk. 3 day

- 

##### Sheep

- Meat and offal. 16 day

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

##### Pig

- Meat and offal. 16 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CA04

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vazrajdane-Kasis OOD

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

10/10/2019

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Kepro B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2931

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/03/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.