

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

Autorizado

- Amoxicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig

KELAMOXIL LA 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 18 dia
- Milk. 72 hora

-

Pig

- Meat and offal. 20 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4200 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

6/07/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0390/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia

Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000004401

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet