

LONGOCILLINA L.A., 150 mg/ml sospensione iniettabile per bovini e suini

Autorizado

- Amoxicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LONGOCILLINA L.A., 150 mg/ml suspensão iniettabile per bovini e suini

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:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em [italiano](#)
Disponível apenas em [italiano](#)
Disponível apenas em [italiano](#)
Disponível apenas em [italiano](#)
Disponível apenas em [italiano](#)
Disponível apenas em [italiano](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/05/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104220

Data da alteração do estado de autorização:

29/05/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.