

AMOXAN LA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 150MG/ML

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AMOXAN LA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 150MG/ML

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](#)

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. 25 dia

- Milk. 5 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 25 dia

- Milk. 6 dia

-

Pig

- Meat and offal. 27 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac Hellas A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/09/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

3591/14-1-2009/K-0093401

Data da alteração do estado de autorização:

21/09/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet