

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

Autorizado

- Amoxicillin

Product identification

Nome do medicamento:

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

Kelamoxil LA 150 mg/ml инжекционна суспензия за говеда и прасета

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Cattle**

- Meat and offal. 18 dia

- Milk. 72 hora

• **Pig**

- Meat and offal. 20 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

10/07/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3197

Data de alteração do estado de autorização:

10/07/2023

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Esta informação não está disponível para este medicamento.

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC_DCP_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986110>