

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

Autorizado

- Amoxicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Kelamoxil LA, 150 mg/ml, injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
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:

Lituânia

Disponível em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

10/07/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/23/2759/001-002

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000004401

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986125>