

Bimoxyl vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bimoxyl vet. 150 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

172.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 30 zi

-

Porc

- Carne și organe. 11 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 30 zi

-

Porc

- Carne și organe. 11 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedează](#)
Disponibile numai în [Suedează](#)
Disponibile numai în [Suedează](#)
Disponibile numai în [Suedează](#)
Disponibile numai în [Suedează](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bimeda Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

13/09/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

13004

Data modificării statusului autorizației:

13/09/1996

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.