

# Hostamox LA 150 mg /ml Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizat

- Amoxicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Hostamox LA 150 mg /ml Zawiesina do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

172.18 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 5 zi

- 

**Oaie**

- Lapte. no withdrawal period

Product is not authorized to be used for sheep producing milk meant for human consumption.

- Carne și organe. 31 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 21 zi

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Lapte. 5 zi

- Carne și organe. 21 zi

- 

**Oaie**

- Lapte. no withdrawal period

Product is not authorized to be used for sheep producing milk meant for human consumption.

- Carne și organe. 31 zi

-

## Porc

- Carne și organe. 21 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 [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Data autorizației de comercializare:**

10/10/1997

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0394

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/10/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.