

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

Autorizat

- Amoxicillin

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig  
Kelamoxil LA 150 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine  
Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intramusculară:**

• **Bovine**

- Carne și organe. 18 day
- Milk. 72 hour

• **Porc**

- Carne și organe. 20 day
- 

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Marketing authorisation date:**

21/07/2023

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

V7010064.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/07/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

NL/V/0390/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0390001DC\_DCP\_Kelamoxil LA Final PuAR.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986113>