

AMOXYLIN 150 mg/ml INJ

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Názov lieku:

AMOXYLIN 150 mg/ml INJ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Pig**

- Meat and offal. 10 day

- **Dog**

- **Cat**

- **Cattle**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma B.V.

Marketing authorisation date:

26/06/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

130222

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/07/2019

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014034>