

Bimoxyl LA, 150 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

Oprávnený

- Amoxicillin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Bimoxyl LA, 150 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bimeda Animal Health Limited

Dátum registrácie lieku:

4/05/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bimeda Animal Health Limited

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1395

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/05/2006

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.