

AMOXAN LA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 150MG/ML

Pooblašćeno

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ime zdravila:

AMOXAN LA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 150MG/ML

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal. 25 day

- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 25 day

- Milk. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 27 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01CA04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

28/09/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Univet Limited

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

3591/14-1-2009/K-0093401

Datum spremembe statusa dovoljenja:

21/09/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096316>