

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

Godkänd

- Amoxicillin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Kelamoxil LA 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pig
Kelamoxil LA, 150 mg/ml, injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 18 dygn

- Milk. 72 timme

-

Svin

- Meat and offal. 20 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Godkännandedatum:

10/07/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/23/2759/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/07/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0390/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000004401

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.