

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

котка

говеда

свиня

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

овца

- Meat and offal. 52 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 52 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

говеда

- Meat and offal. 93 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 93 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

свиня

- Meat and offal. 93 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 93 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

23/03/1988

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

12280

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/03/1988

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.