

Clamoxyl LA 150 mg/ml

Разрешен

Инжекционна суспензия за говеда, овце, свине, кучета и КОТКИ

- Amoxicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Clamoxyl LA 150 mg/ml Инжекционна суспензия за говеда, овце, свине, кучета и котки

Clamoxyl LA 150 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep, pigs, dogs and cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 92 day

- Milk. 9 day
мляко – 9 дни (18 издомявания, 216 часа)

-

овца

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 156 hour
мляко – 6.5 дни (13 издомявания, 156 часа)

-

свиня

- Meat and offal. 93 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Clamoxyl L.A. injection е опакован в прозрачни стъклени флакони тип III (Ph. Eur.) от 250 ml с гумена запушалка и алуминиева капачка.

Clamoxyl L.A. injection е опакован в прозрачни стъклени флакони тип III (Ph. Eur.) от 100 ml с гумена запушалка и алуминиева капачка.

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

4/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2116

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/12/2008

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката