

Klavuxil 140 mg/mL + 35 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, pse i mačke

Autoriseret

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Klavuxil 140 mg/mL + 35 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, pse i mačke

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 42 dag

- Milk. 60 hour

Mlijeko se ne smije koristiti za hranu 60 sati nakon liječenja tj. nakon 5. mužnje, ako se krave muze 2x na dan.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CR02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)

[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Genera d.d.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/12/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/18-01/88

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/01/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.