

Clamox LC intramammális szuszpenzió tejelő teheneknek A.U.V.

Autoriseret

- Prednisolone acetate
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Clamox LC intramammális szuszpenzió tejelő teheneknek A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 84 hour
 - Meat and offal. 7 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RV01

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Drpg Kft.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/10/2021

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/10/2021

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.

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078738>