

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf
Katze
Rind
Schwein
Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 52 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 52 Tag

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

23/03/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

12280

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.