

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Schaf

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

183.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

183.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 3 Tag
- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

subkutane Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Rind

- Milch. 3 Tag

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

13/04/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

15053

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/1994

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.