

Clamoxyl L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clamoxyl L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Katze
Schwein
Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 92 Tag
- Milch. 9 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 9 Tag
- Fleisch und Innereien. 92 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 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:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

24/06/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pfizer Italia S.r.l.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0377

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/06/1997

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

Dokumente

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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