

CLAMOX RTU, 140/35 mg/mL, suspensija za injekciju za goveda, svinje, pse i mačke

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Clavulanic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CLAMOX RTU, 140/35 mg/mL, suspensija za injekciju za goveda, svinje, pse i mačke

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- Milch. 60 Stunde

U slučaju kombinirane terapije, mlijeko se može koristiti za hranu 60 sati nakon posljednjeg tretmana (nakon 5. mužnje, ako se krave muzu dva puta dnevno).

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

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

QJ01CR02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Crida Pharm S.R.L.

Zulassungsdatum:

3/03/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Crida Pharm S.R.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/22-01/129

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/07/2023

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.