

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Γάτα

Βοοειδή

Χοίρος

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 52 Ημέρα

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

- Meat and offal. 52 Ημέρα

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

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 93 Ημέρα

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

- Meat and offal. 93 Ημέρα

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 93 Ημέρα

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

- Meat and offal. 93 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01CA04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Animal Health ApS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/03/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

12280

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/03/1988

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.