

CLAMOX LC, intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (dojnice v období laktácie)

Εγκριμένο

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

CLAMOX LC, intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (dojnice v období laktácie)

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
50.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

-

Γαλακτοφόρα αγελάδα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 84 Ώρα

In cows milked twice a day, milk can be used for human consumption from the seventh milking, for three milkings a day, milk can be used for human consumption from the 11th milking

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RV01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Aur-Vet s.r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2022

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Crida Pharm S.R.L.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/002/22-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2022

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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