

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Gatos
Bovino
Porcino
Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
176.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 52 Día

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

- Meat and offal. 52 Día

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

-

Bovino

- Meat and offal. 93 Día

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

- Meat and offal. 93 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 93 Día

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

- Meat and offal. 93 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

23/03/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

12280

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/03/1988

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.