

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

Autorizado

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 84 Hora(s)

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

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

QJ51RV01

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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Aur-Vet s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

28/02/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/002/22-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/02/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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