

CLAMOXYL METRITIS, gimdos suspensija

No
autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLAMOXYL METRITIS, gimdos suspensija

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

0.84 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intrauterina

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QG51AA30

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:Anulado

Autorizado en:Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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 Belgium

Fecha de autorización de comercialización:18/04/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/01/1242/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/05/2006

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.