

CLAMOXYL L.A. Injection

Volitatud

- Amoxicillin

Product identification

Ravimi nimetus:

CLAMOXYL L.A. Инжектионен
CLAMOXYL L.A. Injection

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

veis
lammas
siga
koer
kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 92 day

- piim. 9 day мяко – 9 дни (18 издоения, 216 часа)

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 45 day

- piim. 156 hour мяко – 6.5 дни (13 издоения, 156 часа)

-

sig

- liha ja söödavad koed. 93 day

-

koer

-

kass

Subkutaanne:

-

veis

-

lammas

-

sig

-

koer

-

kass

QJ01CA04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Bulgaaria

Available in:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Bulgarian](#)

Turustatakse ainult [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

4/12/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Authorisation number:

0022-2116-10.10.2013

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:
9/10/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093042>