

CLAMOX RTU 140/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

Myönnetty

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

CLAMOX RTU 140/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, liuosta varten

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 60 hour

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

-

Sika

- Meat and offal. 31 day
-

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CR02

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Crida Pharm S.R.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

27/06/2018

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Crida Pharm S.R.L.

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

230110

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

18/03/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.