

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Chat

Bovins

Porc

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Viande et abats. 52 day

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

- Viande et abats. 52 day

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

-

Bovins

- Viande et abats. 93 day

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

- Viande et abats. 93 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 93 day

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

- Viande et abats. 93 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/03/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

12280

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/1988

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.