

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Clamoxyl Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Mouton

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 3 day
- Lait. 3 day
- Viande et abats. 30 day
- Viande et abats. 30 day

•

Porc

- Viande et abats. 30 day
- Viande et abats. 30 day

•

Mouton

- Viande et abats. 30 day
- Viande et abats. 30 day

Voie sous-cutanée:

•

Porc

- Viande et abats. 30 day

- Viande et abats. 30 day

-

Mouton

- Viande et abats. 30 day

- Viande et abats. 30 day

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 30 day

- Viande et abats. 30 day

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 révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/04/1994

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

15053

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/04/1994

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.