

CLAMOX RTU, 140/35 mg/mL, suspension pour injection pour vaches, porcs, chiens et chats

Autorisé

- Amoxicilline trihydrate
- Acide clavulanique

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CLAMOX RTU, 140/35 mg/mL, suspension pour injection pour vaches, porcs, chiens et chats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 60 hour

U slučaju kombinirane terapije, mlijeko se može koristiti za hranu 60 sati nakon posljednjeg tretmana (nakon 5. mužnje, ako se krave muzu dva puta dnevno).

-

Porc

- Viande et abats. 31 day
-

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

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Crida Pharm S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/03/2022

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

Crida Pharm S.R.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/22-01/129

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/07/2023

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.