

KLAVUXIL 140 mg/ml + 35 mg/ml suspenszija za injiciranje

Ekki
heimilað

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KLAVUXIL 140 mg/ml + 35 mg/ml suspenszija za injiciranje

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar meso in organi: 28 dni

- Mjólk. 24 klukkustundir mleko: 24 ur

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 24 klukkustundir mleko: 24 ur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar meso in organi: 28 dni

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Afturkallað

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0181/002

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/07/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.