

CLAMOXYL METRITIS, gimdos suspensija

Ekki
heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CLAMOXYL METRITIS, gimdos suspensija

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í leg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
0.84 gram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Legdreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í leg:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt. 5 dagar

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

QG51AA30

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

18/04/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/01/1242/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/05/2006

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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