Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Clamoxyl Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Principio attivo:

Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

Ovino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 183.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>English</u> 183.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration: Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 3 giorno
- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Gatto

•

Ovino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Cane

Uso sottocutaneo:

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

- carni e frattaglie. 30 giorno **Gatto Ovino** - carni e frattaglie. 30 giorno - carni e frattaglie. 30 giorno Cane bovini - latte. 3 giorno - latte. 3 giorno - carni e frattaglie. 30 giorno - carni e frattaglie. 30 giorno Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet): QJ01CA04 Status giuridico della fornitura: Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria Stato dell'autorizzazione: Autorizzato **Authorised in:** Danimarca **Available in:** Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Disponibile solo in Danish

Disponibile solo in Danish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

13/04/1994

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

15053

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/04/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057018