

CLAMOX RTU 140/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

Autorizzato

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CLAMOX RTU 140/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

35.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

140.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 42 giorno

- latte. 60 ora

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

-

Suino

- carni e frattaglie. 31 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Crida Pharm S.R.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/06/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Crida Pharm S.R.L.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

230110

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/03/2026

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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