

CLAMOX LC suspensie intramamară pentru bovine (vacii în lactație)

Registruotas

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CLAMOX LC suspensie intramamară pentru bovine (vacii în lactație)

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Laktuojanti karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
10.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik Anglų
50.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik Anglų
200.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Laktuojanti karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Nu se vor sacrifica animalele in cursul tratamentului.

- Pienas. 84 valandos

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ51CR02

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Crida Pharm S.R.L.

Rinkodaros leidimo data:

11/03/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Crida Pharm S.R.L.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

240038

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/03/2026

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.