

Clamoxyl Prolongatum Vet. injekcijosvėske, suspension 150 mg/ml

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injekcijosvėske, suspension 150 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Katė

Galvijai

Kiaulė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
176.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 52 d.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Skerdiena ir subproduktai. 52 d.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 93 d.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Skerdiena ir subproduktai. 93 d.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 93 d.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Skerdiena ir subproduktai. 93 d.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

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

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Animal Health ApS

Rinkodaros leidimo data:

23/03/1988

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

12280

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/03/1988

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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