

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Atļautas

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Kaķis

Aita

Suns

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

183.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

183.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 3 diena
- Piens. 3 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

subkutānai lietošanai:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Liellops

- Piens. 3 diena

- Piens. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Denmark

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai [Danish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Animal Health ApS

Tirdzniecības atļaujas datums:

13/04/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Danish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

15053

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/04/1994

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.