

CLAMOX LC suspensie intramamară pentru bovine (vaci în lactație)

Autorisert

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CLAMOX LC suspensie intramamară pentru bovine (vaci în lactație)

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

lakterende ku

- Slakt. 7 dag Nu se vor sacrifica animalele in cursul tratamentului.

- Melk. 84 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CR02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Crida Pharm S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/03/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

240038

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/03/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.