

KLAVUXIL 140 mg/ml + 35 mg/ml suspensija za injiciranje

Ikke
autorisert

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KLAVUXIL 140 mg/ml + 35 mg/ml suspensija za injiciranje

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

140.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

35.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag meso in organi: 28 dni

- Milk. 24 time mleko: 24 ur

Subkutan bruk:

-

storfe

- Milk. 24 time mleko: 24 ur

- Slakt. 28 dag meso in organi: 28 dni

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Opphevet

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/11/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

NP/V/0181/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/07/2026

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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