

CLAMOX RTU 140/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

Autorisert

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CLAMOX RTU 140/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
35.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
140.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 42 dag
- Melk. 60 time

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

-

gris

- Slakt. 31 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Crida Pharm S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/06/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

230110

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.