

# CLAMOX LC suspensie intramamară pentru bovine (vaci în lactație)

Dopuszczony

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

CLAMOX LC suspensie intramamară pentru bovine (vaci în lactație)

---

### **Substanca czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Dowymieniowo

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
200.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Dowymieniowo:

- 

#### **Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 7 day

Nu se vor sacrifica animalele in cursul tratamentului.

- Milk. 84 hour

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51CR02

---

### Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

11/03/2019

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

240038

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/03/2026

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.