

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

176.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. 52 dia

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 52 dia

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Cattle

- Meat and offal. 93 dia

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 93 dia

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Pig

- Meat and offal. 93 dia

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 93 dia

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Animal Health ApS

Data de autorização de introdução no mercado:

23/03/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

12280

Data da alteração do estado de autorização:

23/03/1988

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.