

CLAMOXYL METRITIS, gimdos suspensija

Não
autorizado

- Amoxicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CLAMOXYL METRITIS, gimdos suspensija

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.84 grama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intrauterina

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intrauterina:

-

Cattle

- Milk. 0 dia
 - Meat. 5 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG51AA30

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

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 Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

18/04/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/01/1242/001

Data da alteração do estado de autorização:

14/05/2006

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.