

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

Neautorizat

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

140.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

35.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi meso in organi: 28 dni

- Milk. 24 oră mleko: 24 ur

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Milk. 24 oră mleko: 24 ur

- Carne și organe. 28 zi meso in organi: 28 dni

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

28/11/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

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

Numărul autorizației:

NP/V/0181/002

Data modificării statusului autorizației:

1/07/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.