

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie
Pisică
Bovine
Porc
Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată
Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
176.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Carne și organe. 52 zi

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

- Carne și organe. 52 zi

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

-

Bovine

- Carne și organe. 93 zi

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

- Carne și organe. 93 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 93 zi

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

- Carne și organe. 93 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

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:

Zoetis Animal Health ApS

Data autorizației de comercializare:

23/03/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

12280

Data modificării statusului autorizației:

23/03/1988

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.