

CLAMOX RTU, 140/35 mg/mL, suspensija za injekciju za goveda, svinje, pse i mačke

Autorizat

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CLAMOX RTU, 140/35 mg/mL, suspensija za injekciju za goveda, svinje, pse i mačke

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

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

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 42 zi
- Lapte. 60 oră

U slučaju kombinirane terapije, mlijeko se može koristiti za hranu 60 sati nakon posljednjeg tretmana (nakon 5. mužnje, ako se krave muzu dva puta dnevno).

-

Porc

- Carne și organe. 31 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR02

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 Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Crida Pharm S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

3/03/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Crida Pharm S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/22-01/129

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2023

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.