

CLAMOX LC, intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (dojnice v období laktácie)

Oprávnený

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CLAMOX LC, intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (dojnice v období laktácie)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 84 hour

In cows milked twice a day, milk can be used for human consumption from the seventh milking, for three milkings a day, milk can be used for human consumption from the 11th milking

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RV01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

24 polyetylénových striekačiek obsahujúcich 3 g suspenzie. Vonkajší obal: Kartónová krabica.

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Aur-Vet s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

28/02/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Crida Pharm S.R.L.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/002/22-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents