

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

Ni
odobreno

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 28 day meso in organi: 28 dni

- Milk. 24 hour mleko: 24 ur

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Milk. 24 hour mleko: 24 ur

- Meat and offal. 28 day meso in organi: 28 dni

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01CR02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Revoked

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

50 ml prozorne/rumeno-rjave večodmerne steklene vial (steklo tipa II) zaprte z zamaškom iz nitrila in aluminijasto zaporko. Vsaka škatla vsebuje 1 vialo.

100 ml prozorne/rumeno-rjave večodmerne steklene vial (steklo tipa II) zaprte z zamaškom iz nitrila in aluminijasto zaporko. Vsaka škatla vsebuje 1 vialo.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/11/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Genera d.d.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0181/002

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/07/2026

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents