

# Clamoxyl L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Разрешен

- Amoxicillin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Clamoxyl L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда  
овца  
котка  
свиня  
куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение  
Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

15.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 9 day

- Meat and offal. 92 day

•

**овца**

- Meat and offal. 35 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 21 day

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 92 day

- Milk. 9 day

•

**овца**

- Meat and offal. 35 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 21 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Poland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Полски](#)

Налично само в [Полски](#)

Налично само в [Полски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

24/06/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Pfizer Italia S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0377

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/06/1997

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.