

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000091569>

CLAMOXYL LA

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CLAMOXYL LA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

говеда

куче

коза

свиня

овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 92 day

- Milk. 216 hour

-

коза

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 156 hour

-

свиня

- Meat and offal. 93 day

-

овца

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 156 hour

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 92 day

- Milk. 216 hour

-

коза

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 156 hour

-

СВИНЯ

- Meat and offal. 93 day

•

ОВЦА

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 156 hour

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](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

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](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Hellas S.A.

Дата на разрешение за търговия:

15/11/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

16352

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/12/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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