

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006228>

# Clamoxyl LA

Разрешен

- Amoxicillin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Clamoxyl LA

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

говеда

овца

свиня

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

150.00 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. 9 day

- 

**овца**

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 7 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 93 day

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 92 day

- Milk. 9 day

- 

**овца**

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 7 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 93 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 Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Romania

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Belgium

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/06/2006

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

130195

---

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

12/11/2025

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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