

# CLAMOXYL LA

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

CLAMOXYL LA

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kat

Kvæg

Hund

Ged

Svin

Får

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 92 dag

- Milk. 216 hour

- 

**Ged**

- Meat and offal. 45 dag

- Milk. 156 hour

- 

**Svin**

- Meat and offal. 93 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 45 dag

- Milk. 156 hour

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 92 dag

- Milk. 216 hour

- 

**Ged**

- Meat and offal. 45 dag

- Milk. 156 hour

-

## **Svin**

- Meat and offal. 93 dag

•

## **Får**

- Meat and offal. 45 dag

- Milk. 156 hour

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Hellas S.A.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

15/11/1995

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

16352

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/12/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.