

File downloaded on 2026-07-02

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

# Clamoxyl LA

Autoriseret

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Clamoxyl LA

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

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

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 92 dag

- Milk. 9 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 45 dag

- Milk. 7 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 93 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 92 dag

- Milk. 9 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 45 dag

- Milk. 7 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 93 dag

---

**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](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Romania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Belgium

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

22/06/2006

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**130195

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**12/11/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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