

File downloaded on 2026-07-10

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

# Clamoxyl LA

Zugelassen

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Clamoxyl LA

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 92 Tag

- Milch. 9 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- Milch. 7 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 92 Tag

- Milch. 9 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- Milch. 7 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 93 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**130195

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**12/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.