

CLAMOXYL VETERINARIA L.A.150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLAMOXYL VETERINARIA L.A.150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
172.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 92 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 45 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 45 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 93 Día

-

Bovino

- Milk. 9 Día

-

Ovino

- Milk. 156 Hora(s)

-

Caprino

- Milk. 156 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 4 viales de 250 ml

Caja con 6 viales de 100 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

25/11/1986

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

2576 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/06/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado