

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000057008>

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Köttur

Nautgripir

Svín

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 52 dagar

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Kjöt og innmatur. 52 dagar

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 93 dagar

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Kjöt og innmatur. 93 dagar

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 93 dagar

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Kjöt og innmatur. 93 dagar

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

23/03/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

12280

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/03/1988

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.