

# Clamoxyl L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Clamoxyl L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Gatto  
Suino  
Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

15.00 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. 9 giorno

- carni e frattaglie. 92 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 35 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 92 giorno

- latte. 9 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 35 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/06/1997

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pfizer Italia S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0377

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/06/1997

---

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

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.