

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000091569>

CLAMOXYL LA

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CLAMOXYL LA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto
bovini
Cane
Caprino
Suino
Ovino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
176.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

-

bovini

- carni e frattaglie. 92 giorno

- latte. 216 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 45 giorno

- latte. 156 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 93 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 45 giorno

- latte. 156 ora

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 92 giorno

- latte. 216 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 45 giorno

- latte. 156 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 93 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 45 giorno

- latte. 156 ora

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:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Hellas S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/11/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

16352

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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