

File downloaded on 2026-06-01

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

# CLAMOXYL LA

Atļautas

- Amoxicillin trihydrate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

CLAMOXYL LA

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Kaķis

Liellops

Suns

Kaza

Cūka

Aita

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

176.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

## **Farmaceutiskā forma:**

Suspensija injekcijām

---

## **Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:**

- 

### **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 92 diena
- Piens. 216 stunda

- 

### **Kaza**

- Gaļa un blakusprodukti. 45 diena
- Piens. 156 stunda

- 

### **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 93 diena

- 

### **Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 45 diena
- Piens. 156 stunda

## **subkutānai lietošanai:**

- 

### **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 92 diena
- Piens. 216 stunda

- 

### **Kaza**

- Gaļa un blakusprodukti. 45 diena
- Piens. 156 stunda

-

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 93 diena

•

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 45 diena

- Piens. 156 stunda

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:**

QJ01CA04

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Greek](#)

---

**Papildu informācija****Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

15/11/1995

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Atļaujas numurs:**

16352

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

4/12/2012

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.