

# Clamoxyl Vet. injeksjonsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Clamoxyl Vet. injeksjonsvæske, suspension 150 mg/ml

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

gris

katt

sau

hund

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
183.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
183.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Melk. 3 dag
- Melk. 3 dag
- Slakt. 30 dag
- Slakt. 30 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 30 dag
- Slakt. 30 dag

- 

#### **sau**

- Slakt. 30 dag
- Slakt. 30 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **gris**

- Slakt. 30 dag

- Slakt. 30 dag

•

**sau**

- Slakt. 30 dag

- Slakt. 30 dag

•

**storfe**

- Melk. 3 dag

- Melk. 3 dag

- Slakt. 30 dag

- Slakt. 30 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/04/1994

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

15053

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/04/1994

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.