

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000091569>

CLAMOXYL LA

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CLAMOXYL LA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt
storfe
hund
geit
gris
sau

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
176.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 92 dag
- Melk. 216 time

-

geit

- Slakt. 45 dag
- Melk. 156 time

-

gris

- Slakt. 93 dag

-

sau

- Slakt. 45 dag
- Melk. 156 time

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 92 dag
- Melk. 216 time

-

geit

- Slakt. 45 dag
- Melk. 156 time

-

gris

- Slakt. 93 dag

•

sau

- Slakt. 45 dag

- Melk. 156 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Hellas S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

16352

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/12/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.