

# CLAMOXYL LA Sospensione iniettabile, 150 mg/ml , per suini, cani e gatti

Autorizado

- Amoxicillin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

CLAMOXYL LA Sospensione iniettabile, 150 mg/ml , per suini, cani e gatti

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 90 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Itália

---

### Disponibilidade:

Itália

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/07/1989

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

20/07/2009

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.