

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000057008>

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Clamoxyl Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Katt

Nöt

Svin

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligere information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
176.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Får

- Meat and offal. 52 dygn

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 52 dygn

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Nöt

- Meat and offal. 93 dygn

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 93 dygn

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

-

Svin

- Meat and offal. 93 dygn

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

- Meat and offal. 93 dygn

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til human konsum.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Godkännandedatum:

23/03/1988

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:12280

Datum för ändring av godkännandestatus:23/03/1988

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.