

# Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Clamoxyl Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Får

Hund

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

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

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

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 3 dygn
- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 30 dygn
- Meat and offal. 30 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 30 dygn
- Meat and offal. 30 dygn

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 30 dygn
- Meat and offal. 30 dygn

### **Subkutan användning:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 30 dygn

- Meat and offal. 30 dygn

•

### **Får**

- Meat and offal. 30 dygn

- Meat and offal. 30 dygn

•

### **Nöt**

- Milk. 3 dygn

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 30 dygn

- Meat and offal. 30 dygn

---

### **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](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Godkännandedatum:**

13/04/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

15053

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/04/1994

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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