



TEXTOS DE ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN de 250 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Amoxicilina 100 mg/ml Maymo suspensión inyectable
Amoxicilina (trihidrato).

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Amoxicilina (trihidrato) 100 mg

Excipientes:

Clorobutanol hemihidrato	2 mg
Butilhidroxitolueno (E-321)	0,1 mg
Butilhidroxianisol (E-320)	0,1 mg
Otros excipientes, c.s.	

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino, bovino y ovino.

6. INDICACIONES DE USO

Infecciones causadas por bacterias sensibles localizadas en:

- El tracto digestivo
- El tracto respiratorio
- El tracto urogenital
- Piel y tejidos blandos

Así como complicaciones bacterianas sensibles a la amoxicilina en enfermedades que lo requieran.

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-04

Vía intramuscular y subcutánea
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Porcino: Carne: 30 días
Bovino: Carne: 55 días
 Leche: 48 horas
Ovino: Carne: 30 días
Leche: no administrar a hembras en lactación cuya leche se destine al consumo humano.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.
No administrar por vía intravenosa.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}
Una vez abierto, utilizar antes de

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN



m

Laboratorios Maymó, S.A.
Vía Augusta, 302
08017-BARCELONA

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

388 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN LA ETIQUETA**ETIQUETA VIAL de 250 ml****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Amoxicilina 100 mg/ml Maymo suspensión inyectable
Amoxicilina (trihidrato).

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Amoxicilina (trihidrato) 100 mg

Excipientes:

Clorobutanol hemihidrato	2 mg
Butilhidroxitolueno (E-321)	0,1 mg
Butilhidroxianisol (E-320)	0,1 mg
Otros excipientes, c.s.	

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino, bovino y ovino.

6. INDICACIONES DE USO

Infecciones causadas por bacterias sensibles localizadas en:

- El tracto digestivo
- El tracto respiratorio
- El tracto urogenital
- Piel y tejidos blandos

Así como complicaciones bacterianas sensibles a la amoxicilina en enfermedades que lo requieran.

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular y subcutánea
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Porcino: Carne: 30 días
Bovino: Carne: 55 días
 Leche: 48 horas
Ovino: Carne: 30 días
Leche: no administrar a hembras en lactación cuya leche se destine al consumo humano.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.
No administrar por vía intravenosa.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}
Una vez abierto, utilizar antes de

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN



m

Laboratorios Maymó, S.A.
Vía Augusta, 302
08017-BARCELONA

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

388 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}