

АМОХИЦИЛИНА 100 mg/ml МАУМО

Неразрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

АМОХИЦИЛИНА 100 mg/ml МАУМО

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 55 day

- Milk. 48 hour

•

овца

- Meat and offal. 30 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

•

свиня

- Meat and offal. 30 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 55 day

- Milk. 48 hour

•

овца

- Meat and offal. 30 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

•

свиня

- Meat and offal. 30 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Mayo S.A.U.

Дата на разрешение за търговия:

3/11/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Mayo S.A.U.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

388 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/12/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.