

File downloaded on 2026-07-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000094042>

# АМОКСОИЛ РЕТАРД

Разрешен

- Amoxicillin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

АМОКСОИЛ РЕТАРД

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

свиня

куче

котка

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 60 hour 60 часа (5 издоивания).

- 

**овца**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 60 hour 60 часа (5 издоивания).

- 

**свиня**

- Meat and offal. 14 day

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 60 hour Мляко: 60 часа (5 издоивания).

- 

**овца**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 60 hour Мляко: 60 часа (5 издоивания).

- 

**свиня**

- Meat and offal. 14 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Bulgaria

---

**Описание на опаковката:**

250 ml от полиетилен терефталат (PET) флакон

100 ml от полиетилен терефталат (PET) флакон

флакони: 250 ml тип II хидролитични безцветни стъклени опаковки

флакони: 100 ml тип II хидролитични безцветни стъклени опаковки

флакони: 50 ml тип II хидролитични безцветни стъклени опаковки

флакони: 25 ml тип II хидролитични безцветни стъклени опаковки

флакони: 10ml тип II хидролитични безцветни стъклени опаковки

---

## 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 Syva S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

18/06/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1818

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/06/2007

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling