

AMOXOIL RETARD

Autorizovaný

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

АМОКСОИЛ РЕТАРД
AMOXOIL RETARD

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot
Ovce
Prase
Pes
Kočka

Způsob podání:

Subkutánní podání
Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Maso. 14 day
- Mléko. 60 hour 60 часа (5 издожвания).

• **Ovce**

- Maso. 14 day
- Mléko. 60 hour 60 часа (5 издожвания).

• **Prase**

- Maso. 14 day

• **Pes**

• **Kočka**

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 14 day
- Mléko. 60 hour Мляко: 60 часа (5 издожвания).

• **Ovce**

- Maso. 14 day Мляко: 60 часа (5 издожвания).

• **Prase**

- Maso. 14 day

• **Pes**

• **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

19/06/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Syva S.A.U.

Odpovědný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registrační číslo:

0022-1818

Datum změny stavu registrace:

19/06/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

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