

# AMOXOIL RETARD, 150 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, svinje, pse i mačke

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

AMOXOIL RETARD, 150 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, svinje, pse i mačke

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Χοίρος  
Σκύλος  
Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01CA04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Croatia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

10/01/2019

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/17-01/49

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

20/03/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.