

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR Cajas de cartón individuales para viales de 100 ml y 250 ml

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO Etiquetas para viales de 100 ml y 250 ml Etiquetas para las cajas de 10 viales de 100 ml y 250 ml

C. N. xxxxxx.x

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AMOXAL 150 mg/ml suspensión inyectable Amoxicilina (trihidrato)

2. COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTA		
2 CAMBASIANIANIANIANIANIA VANDANINIANIA NE LA SIISTA	· KI/ -I /	^ / · I I \ / ^
7. GUNTEUSIGIUM GUALLIALIVA I GUANLILALIVA DE LA SUSTA	1111111	ALLIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Amoxicilina (trihidrato)150,0 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Vial de 100 ml Vial de 250 ml 10 viales de 100 ml 10 viales de 250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, ovino, porcino, perros y gatos.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es



Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPOS DE ESPERA

Carne: Bovino: 46 días.

Porcino: 16 días. Ovino: 46 días.

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo

humano.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Agitar el envase antes de su uso.

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto el envase, utilizar antes de 28 días.

Fecha límite de utilización:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

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.

Eliminación: lea el prospecto

13. LA MENCIÓN "USO VETERINARIO", Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario.

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.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



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

CENAVISA S.L. C/ dels Boters 4 43205 Reus (Tarragona) España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3170 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios