

AMOXAL 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

AMOXAL 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

172.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 46 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para consumo humano

• Ovino

- Meat and offal. 46 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para consumo humano

• Porcino

- Meat and offal. 16 Día

• Perros**• Gatos****Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 46 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para consumo humano

• Ovino

- Meat and offal. 46 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para consumo humano

• Porcino

- Meat and offal. 16 Día

• Perros**• Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 10 viales de 250 ml

Caja con 10 viales de 100 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

2/09/1988

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

3170 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/01/2015

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

Documents

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055846>