

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

Odobreno

- Amoxicillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski
150.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Opis paketa:

Bočica izrađena od smeđeg stakla (tip II) s 50 mL, zatvorena nitril gumenim čepom tipa I i zapečaćena aluminijskom kapicom ili aluminijskom kapicom s plastičnim zaštitnim poklopcem („flip-off“).

PET bočica s 250 mL, zatvorena nitril gumenim čepom tipa I i zapečaćena aluminijskom kapicom ili aluminijskom kapicom s plastičnim zaštitnim poklopcem („flip-off“).

PET bočica sa 100 mL, zatvorena nitril gumenim čepom tipa I i zapečaćena aluminijskom kapicom ili aluminijskom kapicom s plastičnim zaštitnim poklopcem („flip-off“).

Bočica izrađena od smeđeg stakla (tip II) s 250 mL, zatvorena nitril gumenim čepom tipa I i zapečaćena aluminijskom kapicom ili aluminijskom kapicom s plastičnim zaštitnim poklopcem („flip-off“).

Bočica izrađena od smeđeg stakla (tip II) sa 100 mL, zatvorena nitril gumenim čepom tipa I i zapečaćena aluminijskom kapicom ili aluminijskom kapicom s plastičnim zaštitnim poklopcem („flip-off“).

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/01/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Syva S.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

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

Datum promjene statusa odobrenja:

20/03/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka