

# AMOXOIL RETARD, 150 mg/mL, sospensione per iniezione, per vacche, maiali, cani e gatti

Autorizzato

- Amoxicillina

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

AMOXOIL RETARD, 150 mg/mL, sospensione per iniezione, per vacche, maiali, cani e gatti

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Suino  
Cane  
Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 3 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Disponibile in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/01/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

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

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.