

MAXYL 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS AND PIGS

Neregistruotas

- Amoxicillin trihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

MAXYL 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS AND PIGS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Naminė višta

Antis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Antis

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetpharma Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

11/11/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Karizoo S.A.

Atsakinga institucija:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registracijos numeris:

MR/V/0481/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/03/2026

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:IE/V/0325/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklینimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.