

AMOXAL 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Neregistruotas

- Amoxicillin trihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AMOXAL 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

172.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 46 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 46 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 46 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 46 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

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 Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Cenavisa S.L.

Rinkodaros leidimo data:

2/09/1988

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Cenavisa S.L.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3170 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/10/2025

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklimas

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