

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000058897>

# AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

Neregistruotas

- Amoxicillin trihydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Kiaulė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti į raumenis:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 55 d.
- Pienas. 48 valandos

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

**Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 55 d.
- Pienas. 48 valandos

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 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](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

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:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

3/11/2023

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos numeris:**

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/12/2021

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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.