

AMOXOIL RETARD

Igaliotas

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

АМОКСОИЛ РЕТАРД
AMOXOIL RETARD

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Avis
Kiaulė
Šuo
Katė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda
Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 60 hour 60 часа (5 издојавания).

• **Avis**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 60 hour 60 часа (5 издојавания).

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 14 day

• **Šuo**

• **Katė**

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 60 hour Мляко: 60 часа (5 издојавания).

• **Avis**

- Meat and offal. 14 day Мляко: 60 часа (5 издојавания).

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 14 day

• **Šuo**

• **Katė**

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

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#)
Pateikiama tik [Bulgarian](#)
Pateikiama tik [Bulgarian](#)
Pateikiama tik [Bulgarian](#)
Pateikiama tik [Bulgarian](#)
Pateikiama tik [Bulgarian](#)
Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

19/06/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.U.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

0022-1818

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/06/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094042>