

File downloaded on 2026-07-03

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

# AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

Nav atļautas

- Amoxicillin trihydrate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops

Aita

Cūka

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligramas(i) / 1.00 mililitrs(i)

### Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
intramuskulārai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 55 diena
- Piens. 48 stunda

•

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

**subkutānai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 55 diena
- Piens. 48 stunda

•

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01CA04

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

3/11/2023

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Atļaujas numurs:**

388 ESP

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

25/12/2021

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.