

# AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

Mhux  
awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

## Detalji tal-prodott

### **Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi Ingliz  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### **Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

#### **Użu għal ġol-muskoli:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 55 day
- Milk. 48 hour

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 30 day

#### **Użu għal taħt il-ġilda:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 55 day
- Milk. 48 hour

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

•

**Pig**

- Meat and offal. 30 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

---

Tagħrif addizzjonali

---

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

3/11/2023

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Awtorità responsabli:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

388 ESP

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

25/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.