

AMOXICRID RETARD INJ. 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci, câini și pisici

Autorizat

- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AMOXICRID RETARD INJ. 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci, câini și pisici

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 92 zi
- Lapte. 9 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 45 zi
- Lapte. 156 oră

-

Porc

- Carne și organe. 93 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 92 zi
- Lapte. 9 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 45 zi
- Lapte. 156 oră

•

Porc

- Carne și organe. 93 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

flacoane polipropilena x 250 ml

flacoane polipropilena x 100 ml

flacoane polipropilena x 50 ml

Cutie carton x 40 flacoane polipropilena x 250 ml

Cutie carton x 96 flacoane polipropilena x 100 ml

Cutie carton x 200 flacoane polipropilena x 50 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Crida Pharm S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

11/07/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Crida Pharm S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190155

Data modificării statusului autorizației:

18/02/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents