

File downloaded on 2026-07-08

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

AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

Neautorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AMOXICILINA 100 mg/ml MAYMO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 55 zi

- Lapte. 48 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

-

Porc

- Carne și organe. 30 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 55 zi

- Lapte. 48 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: no administrar a hembras en lactación cuya

-

Porc

- Carne și organe. 30 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

3/11/2023

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

388 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/12/2021

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.