

File downloaded on 2026-06-14

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

# AMOXOIL RETARD

Autorizat

- Amoxicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

AMOXOIL RETARD

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## 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 subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 60 oră 60 часа (5 издоивания).

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 60 oră 60 часа (5 издоивания).

- 

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 60 oră Мляко: 60 часа (5 издоивания).

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 14 zi Мляко: 60 часа (5 издоивания).

- 

**Porc**

- Carne și organe. 14 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:**

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

---

**Disponibil în:**

Bulgaria

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## 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 Syva S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/06/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-1818

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/06/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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