

# VETRIMOXIN 500mg/g, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

VETRIMOXIN 500mg/g, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

бозаещо теле

домашни птици

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Прах за перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Прилагане във вода за пиене/мляко:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 7 day

- 

**бозаещо теле**

- Meat and offal. 1 day

- 

**домашни птици**

- Meat and offal. 3 day

Nav reģistrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai pārtikā.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Sante Animale

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/11/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Sante Animale

---

**Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V/NRP/03/1588

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/11/2003

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.