

VETRIMOXIN 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Неразрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETRIMOXIN 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Дата на разрешение за търговия:

14/01/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

2484/X/09 MgSzH ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/04/2024

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

ES/V/0122/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Данни върху опаковката

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