

# 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 Sante Animale

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/03/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

104008

---

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

7/02/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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

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.