

# VETRIMOXIN 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

VETRIMOXIN 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

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

пиле

свиня

телета с неразвити предстомашия

---

**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:**

•

**пиле**

- Meat. 3 day

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

•

**свиня**

- Meat. 7 day

•

**телета с неразвити предстомашия**

- Meat. 1 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:**

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 Литовски

Налично само в Литовски

---

## 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:**

19/03/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Sante Animale

---

**Отговорен орган:**

State Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

LT/2/04/1662/001-002

---

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

28/04/2009

---

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

## Документи

RV1662.PDF