

# AVEMIX N° 150 POUDRE ORALE

Registrováno

- Sulfamethoxypyridazine
- Trimethoprim

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

AVEMIX N° 150 POUDRE ORALE

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Kůň (hříbě)

Prase (sele)

Králík

Kůň (klisna)

Ovce (jehně)

Ovce

Skot (tele)

Drůbež

---

### Cesta podání:

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

116.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Perorální prášek

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Perorální podání:

- 

#### **Skot**

- Mléko. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

#### **Kůň (hříbě)**

- Maso. 12 day

- 

#### **Prase (sele)**

- Maso. 12 day

- 

#### **Králík**

- Maso. 12 day

- 

#### **Kůň (klisna)**

- Mléko. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

•

**Ovce (jehně)**

- Maso. 12 day

•

**Ovce**

- Mléko. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

**Skot (tele)**

- Maso. 12 day

•

**Drůbež**

- Maso. 12 day

- Vejce. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01EW15

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Francie

---

**Dostupné v:**

Francie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetoquinol S.A.

---

**Datum registrace:**

10/07/1992

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/1003139 1/1992

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/07/2012

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.