

Vetrimoxin LA, 150 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Vetrimoxin LA, 150 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

180.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

**Ochranná lhůta podle cesty podání:
Intramuskulární podání:**

•

Skot

- Maso. 14 day

- Mléko. 3 day

•

Prase

- Maso. 12 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Estonia

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

12/08/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetem S.p.A.

CEVA SANTE ANIMALE

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1272

Datum změny stavu registrace:

12/08/2004

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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