

VETRIMOXIN L.A., 150mg/ml, Injekční suspenze

Registrováno

- Amoxicillin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VETRIMOXIN L.A., 150mg/ml, Injekční suspenze

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](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

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

-

Skot

- Maso. 16 day
- Mléko. 72 hour

-

Prase

- Maso. 16 day

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

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 250.0 ml
plast injekční lahvička 1 x 50.0 ml
plast injekční lahvička 1 x 100.0 ml
plast injekční lahvička 1 x 250.0 ml
sklo injekční lahvička 1 x 100.0 ml
plast injekční lahvička 1 x 500.0 ml

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 Animal Health Slovakia s.r.o.

Datum registrace:

17/01/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/033/94-C

Datum změny stavu registrace:

17/01/1994

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu