

VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

Autoriseret

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Slagtekylling

Kalv, præ-drøvtyggende

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Svin

- Meat and offal. 9 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 3 dag

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/02/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/006/05-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/02/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.