

# VETRIMOXIN 500mg/g, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

VETRIMOXIN 500mg/g, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#)

[lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Hausgeflügel

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Cattle (suckling calf)**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Nav reģistrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai pārtikā.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

7/11/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/03/1588

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/11/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.