

Vetrimoxin L.A. szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetrimoxin L.A. szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01CA04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

7/05/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/05/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet