

Vetrimoxin 150 mg Tablette

Nicht autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetrimoxin 150 mg Tablette

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

172.20 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QJ01CA04

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

22/06/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V158663

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/10/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/03/2022

Herunterladen