

VETRIMOXIN 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETRIMOXIN 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

•

Pollos

- Meat. 3 Día

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

•

Porcino

- Meat. 7 Día

•

Terneros prerrumiantes

- Meat. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

19/03/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/04/1662/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/04/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1662.PDF