

VETRIMOXIN 20MG/ML ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETRIMOXIN 20MG/ML ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

22/12/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem SPA

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

31674/15-05-2008/K-0063902

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/02/2017

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