

VETRIMOXIN POLVO

Myönnetty

- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

VETRIMOXIN POLVO

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Nauta (vasikka, ei-märehtivä)

Kana (broileri)

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

114.78 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe juomaveteen sekoitettavaksi

Varoaika antoreiteittäin:

Juomaveteen sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 10 day

-

Nauta (vasikka, ei-märehtivä)

- Meat and offal. 2 day

-

Kana (broileri)

- Meat and offal. 6 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ceva Salud Animal S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/09/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Ceva Sante Animale

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1922 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/09/2008

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäälysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.