

VETRIMOXIN LA 150mg/ml

Myönnetty

ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή
και χοίρους

- Amoxicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

VETRIMOXIN LA 150mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και χοίρους

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 14 day

- Meat and offal. 22 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Cyprus

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Ceva Sante Animale

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/02/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Ceva Sante Animale

Vastaava viranomainen:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Myyntilupanumero:

19145

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/04/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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