

Vetrimoxin L.A.150 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Odobreno

- Amoxicillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Vetrimoxin L.A.150 mg/ml suspensão injetável para bovinos e suínos

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
150.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 16 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Portugal

Opis paketa:

Dostupan samo u portugalski

Dostupan samo u portugalski

Dostupan samo u portugalski

Dostupan samo u portugalski

Dostupan samo u portugalski

Dostupan samo u portugalski

Dostupan samo u portugalski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/07/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

51116

Datum promjene statusa odobrenja:

1/04/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.