

# VETRIMOXIN 50 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V.

Nem  
engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

VETRIMOXIN 50 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V.

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Takarmányhoz keverve

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Gyógypremix

---

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Takarmányhoz keverve:

- 

#### sertés

- Meat and offal. 3 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA04

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Surrendered

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

### Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/01/2009

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Engedély száma:**

2484/X/09 MgSzH ÁTI

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/04/2024

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

ES/V/0122/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.