

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Engedélyezett

- Amoxicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszenziós injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

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

-

sertés

- Meat and offal. 16 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:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Latvia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/12/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/03/1616

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/12/2003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.