

# VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

Engedélyezett

- Amoxicillin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

broiler

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

### **Alkalmazás módja:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Ivóvízbe/tejbe keverve

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Por belsőleges oldathoz

---

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

**In drinking water use:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 9 day

•

**broiler**

- Meat and offal. 3 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

**Ivóvízbe/tejbe keverve:**

•

**kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 2 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](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

---

## 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 Animal Health Slovakia s.r.o.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

4/02/2005

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Ceva Sante Animale

---

### **Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Engedély száma:**

96/006/05-C

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

4/02/2005

---

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.

### Betegtájékoztató

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.