

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

16/12/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/03/1616

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/12/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.