

File downloaded on 2026-01-19

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000053546>

Vetrimoxin vet. 150 mg Tablett

Ekki heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin vet. 150 mg Tablett

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

172.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

25/11/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

12450

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/01/2024

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

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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