

Vetrimoxin vet. 450 mg Tablett

Ekki heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin vet. 450 mg Tablett

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
516.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

15532

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/01/2024

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

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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