

VETRIMOXIN 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VETRIMOXIN 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn (holdakjúklingur)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Do not feed in laying hens producing eggs for human consumption.

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í slóvakíska

Aðeins fánlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/109/04-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/04/2004

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.