

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Viðurkennt

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)

172.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

9/01/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

51404

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/01/2013

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0153/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Danmörk Finnland Ísland Írland Holland Svíþjóð

Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060460>