

Vetrimoxin L.A. szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin L.A. szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

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

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/05/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/05/2003

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