

Vetrimoxin 50 por belsóleges oldathoz A.U.V.

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin 50 por belsóleges oldathoz A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ungverska](#)

Aðeins fánlegt í [ungverska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/07/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/07/2002

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