

Vetrimoxin 300 mg Pasta voor oraal gebruik

Ekki
heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vetrimoxin 300 mg Pasta voor oraal gebruik

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Pasta til inntöku

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

20/11/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetem SPA

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V159591

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/10/2023

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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