

# VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

Autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

Bovini (preruminante)

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 9 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- uova. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Bovini (preruminante)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/02/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/006/05-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/02/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.