

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

Registruotas

- Amoxicillin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

150.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Pienas. 3 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Hungary

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Rinkodaros leidimo data:

7/05/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CEVA SANTE ANIMALE

Vetem S.p.A.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/05/2003

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet