

# 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 Santé Animale

Vetem SPA

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)