

VET-CILLIN 80, 80 g/100 g, polvere solubile per polli (escluso ovaiole in ovodeposizione) e suini

Igaliotas

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

VET-CILLIN 80, 80 g/100 g, polvere solubile per polli (escluso ovaiole in ovodeposizione) e suini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Viščiukas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

80.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

- **Viščiukas**

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano ed in ovaiole in ovodeposizione

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 1 day

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

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

31/08/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

31/08/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090895>