

# Vetrimoxin 50, 50 g/100 g, proszek do sporządzania roztworu doustnego dla świń, bydła, kur i indyków

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Vetrimoxin 50, 50 g/100 g, proszek do sporządzania roztworu doustnego dla świń, bydła, kur i indyków

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hennen

Rund

Varken

Kalkoen

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Poeder voor drank

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Hennen**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 3 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/10/2007

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

1761

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/10/2007

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.