

# VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

Toegelaten

- Amoxicillin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Vleeskuikens

Niet-herkauwende kalveren

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

Toediening in het drinkwater/in de melk

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor drank

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Gebruik in drinkwater:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 9 day

- 

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 3 day

- Egg. no withdrawal period

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

**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- 

**Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 2 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:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## 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 Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/02/2005

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/006/05-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/02/2005

---

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.

**Etikettering**

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