

# Vetrimoxin 450 mg Tablet

Niet gemachtigd

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

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

Vetrimoxin 450 mg Tablet

Vetrimoxin 450 mg Comprimé

Vetrimoxin 450 mg Tablette

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Hond

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

### **Farmaceutische vorm:**

Tablet

**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:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Handelsvergunningsdatum:**

8/03/2004

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V260994

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/10/2023

---

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

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 21/03/2022

[Downloaden](#)

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 21/03/2022

[Downloaden](#)