

VETRIMOXIN 20MG/ML ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Toegelaten

- Amoxicillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VETRIMOXIN 20MG/ML ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

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:Griekenland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Grieks](#)Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

22/12/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetem S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

31674/15-05-2008/K-0063902

Datum toelatingswijziging:

7/02/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet