

Vetrimoxin LA, 150 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetrimoxin LA, 150 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

180.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Slakt. 14 dag

- Melk. 3 dag

•

gris

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Tilgjengelig i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/08/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1272

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/08/2004

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.