

VETRIMOXIN 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETRIMOXIN 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

slaktekylling

ikke drøvtyggende storfe

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 3 dag

Do not feed in laying hens producing eggs for human consumption.

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 1 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:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/109/04-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/04/2004

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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