

Vetrimoxin L.A. suszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetrimoxin L.A. suszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 3 dag
- Slakt. 14 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:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

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-Phylaxia Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/05/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/05/2003

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