

VETRIMOXIN δισκία 150 mg, για σκύλους και γάτες

Ikke
autorisert

- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETRIMOXIN δισκία 150 mg, για σκύλους και γάτες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracalt

Autorisert i:
Kypros

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Gresk

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 Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:
3/02/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:
16042

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2012

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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