

Vetrimoxin L.A., 150 mg/ml, zawiesina do wstrzykiwań dla bydła i świń

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Vetrimoxin L.A., 150 mg/ml, zawiesina do wstrzykiwań dla bydła i świń

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 16 day

-

Cattle

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CA04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka szklana lub PP/EVOH/PP z korkiem chlorobutylowym i aluminiowo-plastikową nakładką typu "flip off" o pojemności 250 ml

Butelka szklana lub PP/EVOH/PP z korkiem chlorobutylowym i aluminiowo-plastikową nakładką typu "flip off" o pojemności 100 ml

Butelka z bezbarwnego szkła typu II, zamykana korkiem z gumy chlorobutyłowej oraz aluminiowo-plastikową nakładką typu „flip off” o pojemności 250 ml

Butelka z bezbarwnego szkła typu II, zamykana korkiem z gumy chlorobutyłowej oraz aluminiowo-plastikową nakładką typu „flip off” .

Butelka PP/EVOH/PP z korkiem chlorobutylowym i aluminiowo-plastikową nakładką typu "flip off" o pojemności 500 ml

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/05/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0362

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/05/1997

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

polski (PDF)

Opublikowano: 4/02/2022

Pobierz

Charakterystyka produktu leczniczego

polski (PDF)

Opublikowano: 4/02/2022

Pobierz

oznakowanie opakowań