

File downloaded on 2026-04-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000065332>

# VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

Autorizat

- Amoxicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

VETRIMOXIN 50, 50%, Prášek pro perorální roztok

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Găină (broiler)

Bovine (vițel pre-rumegător)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare în apa de băut:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 9 zi

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 3 zi

- Ou. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

-:

- 

**Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 2 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/02/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/006/05-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/02/2005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.