

# Vetrimoxin 50, 50 g/100 g, proszek do sporządzania roztworu doustnego dla świń, bydła, kur i indyków

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Vetrimoxin 50, 50 g/100 g, proszek do sporządzania roztworu doustnego dla świń, bydła, kur i indyków

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### **Lieková forma:**

Prášok na perorálny roztok

---

### **Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

#### **Perorálne použitie:**

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 3 day

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

**Dátum registrácie lieku:**

16/10/2007

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

1761

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

16/10/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.