

# VETRIMOXIN 500mg/g, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Ima dovoljenje  
za promet

- Amoxicillin trihydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

VETRIMOXIN 500mg/g, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Prašek za peroralno raztopino

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Cattle (suckling calf)**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Poultry**

- Meat and offal. 3 day

- Eggs. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai pārtikā.

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ceva Sante Animale

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/11/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Ceva Sante Animale

---

**Pristojni organ:**

Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

V/NRP/03/1588

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

9/11/2003

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.