

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000065179>

# VETRIMOXIN 50

Ni odobreno

- Amoxicillin trihydrate

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

VETRIMOXIN 50

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

brojler

---

**Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje

---

## 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:**

- 

### **brojler**

- Meat and offal. 2 day
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No está permitido su uso en aves ponedoras cuyos huevos se destinen al consumo humano.

---

### **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:**

Surrendered

---

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

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

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

---

## **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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

30/01/2000

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1377 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

20/10/2023

---

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.