

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Ima dovoljenje
za promet

- Amoxicillin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

•

Pig

- Meat and offal. 16 day

**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](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/09/2019

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/I/19/0054

Vzporedna trgovina iz:

600000023187

Vzporedna trgovina do:

600000093939

Veletrgovec v izvorni državi:

Vetmarket UAB

Veletrgovec v ciljni državi:

Vetmarket SIA

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