

VETRIMOXIN 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VETRIMOXIN 500 mg/g prášok na perorálny roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Tamhöns (slaktkyckling)

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 3 dygn

Do not feed in laying hens producing eggs for human consumption.

•

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

- Meat and offal. 1 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Godkännandedatum:

30/04/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/109/04-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.