

# Vetrimoxin Long Acting 150 mg/ml Suspensie voor injectie

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Vetrimoxin Long Acting 150 mg/ml Suspensie voor injectie

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

свиня

говеда

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

172.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамукулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 24 day

•

**говеда**

- Milk. 72 hour 6 milkings

- Meat and offal. 16 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

**Допълнителна информация**

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Sante Animale

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/03/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetem SPA

CEVA Santé Animale

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V174867

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/07/2019

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.