

# Vetamoxil LA 150 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos e suínos

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Vetamoxil LA 150 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos e suínos

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

говеда

овца

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 72 hour

- 

**овца**

- Meat and offal. 14 day

Não administrar a ovelhas produtoras de leite para consumo humano.

- 

**свиня**

- Meat and offal. 14 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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в [Португалски](#)  
Налично само в [Португалски](#)  
Налично само в [Португалски](#)

---

## 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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

### Притежател на разрешение за търговия:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

---

### Дата на разрешение за търговия:

25/03/2009

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

---

### Номер на разрешението за търговия:

147/01/09NFVPT

---

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

1/08/2020

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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