

VETRIMOXIN L.A. 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VETRIMOXIN L.A. 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01CA04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

29/10/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1223 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/10/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.