

# Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs  
Vetrimoxin vet 150 mg/ml injektioneste, suspensio

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
172.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

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

- 

**Rind**

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

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

2/01/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

30988

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/01/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0153/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Dänemark Finnland Island Irland Niederlande Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.