

# Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml, Injektionssuspension für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml, Injektionssuspension für Rinder und Schweine

---

**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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

12 x 100 ml Flasche (Polypropylen/Ethylenvinylalkohol/Polypropylen) mit Chlorobutyl-Gummistopfen (Typ II) und Bördelkappe (Aluminium-Kunststoffkombination)

100 ml Flasche (Polypropylen/Ethylenvinylalkohol/Polypropylen) mit Chlorobutyl-Gummistopfen (Typ II) und Bördelkappe (Aluminium-Kunststoffkombination)

250 ml Flasche (Polypropylen/Ethylenvinylalkohol/Polypropylen) mit Chlorobutyl-Gummistopfen (Typ II) und Bördelkappe (Aluminium-Kunststoffkombination)

12 x 250 ml Flasche (Polypropylen/Ethylenvinylalkohol/Polypropylen) mit Chlorobutyl-Gummistopfen (Typ II) und Bördelkappe (Aluminium-Kunststoffkombination)

---

## 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:**

5/12/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA Santé Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-01135

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/12/2012

---

**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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/12/2025

Updated on: 7/04/2026

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/12/2025

Updated on: 7/04/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

2401205-paren-20130213.pdf