

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

Abgaberegung:

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 Sante 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

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