

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetrimoxin LA 150 mg/ ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

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. 14 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsdatum:

27/09/2019

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/I/19/0054

Parallelhandel in Bezug auf:

600000023187

Parallelhandel von:

600000093939

Großhändler am Herkunftsort:

Vetmarket UAB

Großhändler am Bestimmungsort:

Vetmarket SIA

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