

# VETRIMOXIN 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

No  
autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VETRIMOXIN 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en el alimento:

- 

### Porcino

- Meat and offal. 3 Día

---

## código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

---

## Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Estado de la autorización:

Anulado

---

## Autorizado en:

Eslovaquia

---

## Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

---

### Fecha de autorización de comercialización:

6/03/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

98/008/DC/09-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/10/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0122/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.