

# Bimoxxyvet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Bimoxxyvet LA 150 mg/ml, Suspension for Injection for cattle, sheep and pigs

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

172.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 72 Hora(s)

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 21 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 21 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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/02/2017

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10436/002/001

---

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

10/02/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0362/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Italia Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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